This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

		•			
				4	152.0
•	-5				
	8)				
		N.			
	,				
					. 45
Ç.					
				7.	
					-
			•		
		*			
				**	
	Ž.				

DIALOG(R) File 351: Derwent WPI

(c) 2002 Thomson Derwent. All rts. reserv.

010655534 **Image available**
WPI Acc No: 1996-152487/199616
Related WPI Acc No: 1999-266085
XRPX Acc No: N96-128118

Electron emitting device for image display and processing appts. - has carbon film formed on electron emitting gap and its vicinity in activation process, electrode pair and electro-conductive film arranged between electrodes with bipolar pulse voltage applied

Patent Assignee: CANON KK (CANO)

Inventor: HAMAMOTO Y; IKEDA S; KISHI F; MIYAZAKI K; OHNISHI T; TSUKAMOTO T; YAMAMOTO K; YAMANOBE M

Number of Countries: 023 Number of Patents: 018

Patent Family:

Patent No	Kind	Date	Applicat No	Kind	Date	Week	
EP 701265	A1	19960313	EP 95305954	A	19950825	199616	В
AU 9530226	A	19960314	AU 9530226	A	19950824	199618	
CA 2155270	A	19960301	CA 2155270	A	19950802	199624	
JP 8264112	A	19961011	JP 9587759	A	19950322	199651	
JP 8321254	A	19961203	JP 95182049	A	19950626	199707	
CN 1126884	A	19960717	CN 95116828	A	19950829	199749	٠.
EP 701265	B1	19990707	EP 95305954	A	19950825	199931	
			EP 98204492	A	19950825		
DE 69510624	E .	19990812	DE 610624	. A	19950825	199938	
			EP 95305954	A	19950825		.~
AU 708413	В	19990805	AU 9530226	A	19950824	199943	•
AU 9933956	Α	19990819	AU 9530226	A	19950824	199945	
			AU 9933956	A	19990609		
CN 1238548	A	19991215	CN 95116828	A	19950829	200017	
			CN 99106923	A	19950829		
CA 2296839	A1	19960301	CA 2155270	A	19950802	200037	٠
			CA 2296839	·A	19950802		
KR 220359	B1	19990915	KR 9524965	A	19950814	200107	٠,
AU 728397	В	20010111	AU 9530226	A	19950824	200108	N
			AU 9933956	A	19990609		
US 6179678	B1	20010130	US 95508931	A	19950728	200108	
•			US 99244164	A	19990204		
CA 2155270	C	20010529	CA 2155270	A	19950802	200134	
US 6246168	B1	20010612	US 95508931	A	19950728	200135	
CA 2296839	С	20011216	CA 2155270	A	19950802	200163	
			CA 2296839	A	19950802		

Priority Applications (No Type Date): JP 95182049 A 19950626; JP 94226115 A 19940829; JP 94336626 A 19941226; JP 94336712 A 19941226; JP 94336713 A 19941226; JP 9587759 A 19950322

Cited Patents: 01Jnl.Ref; EP 609512; EP 660357; JP 3037109; US 5290610 Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

EP 701265 A1 E 70 H01J-001/30

Designated States (Regional): AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE

ΑU	9530226	A		H01J-009/02
CA	2155270	A		H01J-001/30
JP	8264112	A	22	H01J-009/02
JP	8321254	A	40	H01J-001/30

CN	1126884	A	H01L-031/00		
EP	701265	B1 E	H01J-009/02	Related to application EP 98204492	
				Related to patent EP 915493	
	Designated	States	(Regional): AT	BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU I	ИC
	NL PT SE				
DE	69510624	E	H01J-009/02	Based on patent EP 701265	
ΑU	708413	В	H01J-009/02	Previous Publ. patent AU 9530226	
ΑU	9933956	A	H01J-001/30	Div ex application AU 9530226	
				Div ex patent AU 708413	
CN	1238548	A	H01J-009/02	Div ex application CN 95116828	
CA	2296839	A1 E	H01J-001/30	Div ex application CA 2155270	. •
KR	220359	B1	H01J-017/48		
AU	728397	В	H01J-001/30	Div ex application AU 9530226	- ;
				Div ex patent AU 708413	۸.
				Previous Publ. patent AU 9933956	
US	6179678	B1	H01J-009/02	Div ex application US 95508931	
CA	2155270	CE	H01J-001/30		
US	6246168	B1	H01J-029/46		
CA	2296839	CE	H01J-001/30	Div ex application CA 2155270	<i>:</i> '

Abstract (Basic): EP 701265 A

The electron emitting device has a pair of electrodes (2 and 3) and an electroconductive film (4) between them including an electron emitting region (5). The region carries a graphite film that shows in a Raman spectroscopic analysis peaks of scattered light.

A laser light source with a wavelength of 514.5 nm and a spot diameter of 1 micrometre is used for the analysis. A peak (P2) is located in the vicinity of 1,580 cm is greater than a peak (P1) located in the vicinity of 1,335 cm, or half the width of a peak (P1) located in the vicinity of 1,335 cm not greater than 150 cm.

USE/ADVANTAGE - For image signals such as TV and various image processing operations e.g. video teleconferencing, word processing, in game machines and even visual telephone. Is free from degradation due to long use and undesired phenomenon of electric discharge under voltage applied to it, and emits electrons stably and efficiently for long time due to reduction in leakage current.

Dwg.1A/33

Title Terms: ELECTRON; EMIT; DEVICE; IMAGE; DISPLAY; PROCESS; APPARATUS; CARBON; FILM; FORMING; ELECTRON; EMIT; GAP; VICINITY; ACTIVATE; PROCESS; ELECTRODE; PAIR; ELECTRO; CONDUCTING; FILM; ARRANGE; ELECTRODE; BIPOLAR; PULSE; VOLTAGE; APPLY

Derwent Class: V05

International Patent Class (Main): H01J-001/30; H01J-009/02; H01J-017/48; H01J-029/46; H01L-031/00

International Patent Class (Additional): H01J-031/12; H01J-031/15; H04N-005/68

File Segment: EPI

Manual Codes (EPI/S-X): V05-D01B3C; V05-D01C5; V05-D05C5; V05-L01A3

(19)日本国特許庁 (JP)

識別記号

(51) Int.CL.*

(12) 公開特許公報(A)

F I

庁内整理番号

(11)特許出職公房香号

特開平8-321254

(43)公開日 平成8年(1996)12月3日

技術表示箇所

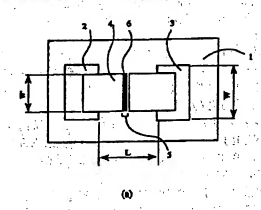
1					_	
H01J 1/30		H01J	1/30	. (:	В	
				:	Z	
9/02		,	9/02		В	
31/12		3	1/12		В	
31/15		3	1/15		C	
		农葡查書	未蘭求	請求項の数28	FD	(全 40 頁)
(21) 出職番号	特膜平7 -182049	(71)出版人	0000010	07		
			キヤノン	/株式会社		
(22) 出讀日	平成7年(1995)6月26日	1	東京都力	大田区下丸子37	「目30個	2号
:		(72) 発明者	山本	幼		
(31) 優先権主張番号	特顯平6-22 6115	,	東京都力	出区下丸子37	「目30福	2号 キヤ
(32) 優先日	平6 (1994) 8 月29日		ノン株式	(会社内		
(33) 優先權主張国	日本 (JP)	(72)発明者	抵元 』	阻		
(31)優先権主張番号	特顯平6-336626		東京都力	大田区下丸子37	目30番	2号 キヤ
(32) 優先日	平6 (1994)12月26日		ノン株式	C 会社内		
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者	禄本 (扶		1
(31) 優先権主張番号	特顯平6 -336712		東京都大	、田区下丸子37	目30番	2号 キヤ
(32) 優先日	平 6 (1994)12月28日		ノン株式	会社内		
(33) 優先權主張国	日本(JP)	(74)代理人	弁理士	豊田 普雄	外1名)
Sept. Sec.			•		景	終頁に続く

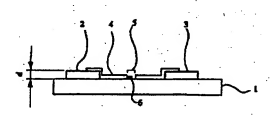
(54) 【発明の名称】 電子放出来子、それを用いた電子覆並びに画像形成装置と、それらの製造方法

(57)【要約】

【目的】 表示装置、露光装置などの画像形成装置の電子源として用いられ、駆動による特性の劣化の抑制、電圧印加に伴う放電現象の抑制に優れ、長時間安定した電子放出の維持が可能で、電子放出効率の優れた電子放出素子を提供する。

【構成】 電極2.3間の導電性膜4に形成された電子放出部5がグラファイト膜6を有し、グラファイト膜6は、波長が514.5nm、スポット径が1μmのレーザー光源を用いたラマン分光分析による散乱光のピークのうち、1580cm⁻¹付近のピークが1335cm⁻¹付近のピーク(P1)よりも大きいことを特徴とする電子放出案子。





【特許請求の範囲】

【請求項1】 電極間に、電子放出部を有する導電性膜を備える電子放出案子において、

前記電子放出部がグラファイト膜を有し、

該グラファイト膜は、波長が514.5 nm、スポット 径が1μmのレーザー光源を用いたラマン分光分析による散乱光のピークのうち、a).1580cm⁻¹付近の ピーク(P2)が1335cm⁻¹付近のピーク(P1) よりも大きいか又は、b).1335cm⁻¹付近のピーク(P1)の半値幅が150cm⁻¹以下であることを特10 敬とする電子放出素子。

【請求項2】 前記導電性膜は、その一部に間隙部を有する請求項1に記載の電子放出素子。

【請求項3】 前記グラファイト膜は、前記間除部の片側に設けられている請求項2に記載の電子放出素子。

【請求項4】 前記グラファイト膜は、前記間隙部の両側に設けられている請求項2に記載の電子放出素子。

【請求項5】 前記グラファイト膜が、2nm以上の結晶粒径を有する請求項1~4のいずれかに記載の電子放出素子。

【請求項6】 前記グラファイト膜は、金属微粒子を包含したカプセル状のグラファイトを有する請求項1~5のいずれかに記載の電子放出素子。

【請求項7】 前記グラファイト膜以外の炭素膜を実質的に有さない請求項1~6のいずれかに記載の電子放出素子。

【請求項8】 前記導電性膜の前記電子放出部以外にも 前記グラファイト膜を有する請求項1~7のいずれかに 記載の電子放出素子。

【請求項9】 前記電子放出素子は、表面伝導型電子放 30 出素子である請求項1~8のいずれかに記載の電子放出 素子。

【請求項10】 複数の電子放出素子を結線した素子行 を複数有する電子源において、前記電子放出素子が請求 項1~9のいずれかに記載の電子放出素子であることを 特徴とする電子源。

【請求項11】 マトリクス配線された複数の電子放出素子を有する電子源において、前記電子放出素子が請求項1~9のいずれかに記載の電子放出素子であることを特徴とする電子源。

【請求項12】 電子放出素子と画像形成部材とを有す る画像形成装置において、前記電子放出素子が請求項1 ~9のいずれかに記載の電子放出素子であることを特徴 とする画像形成装置。

【請求項13】 前記画像形成部材が蛍光体である請求 項12に記載の画像形成装置。

【請求項14】 電極間に、電子放出部を有する導電性 膜を備える電子放出素子の製造方法において

間除部を有する導電性膜に、有機物質を含む雰囲気中及 る工程 び組成式XY(但し、X、Yは各々、水素またはハロゲ 50 方法。

ン)で表されるガスを含む雰囲気中にて電圧を印加する 工程を有することを特徴とする電子放出素子の製造方法。

2

【請求項15】 電極間に、電子放出部を有する導電性 膜を備える電子放出素子の製造方法において、

間除部を有する導電性膜に電圧を印加する工程を有し、 前記電圧は、両極性を有するパルス電圧であることを特 像とする電子放出素子の製造方法。

【請求項16】 前記導電性膜に電圧を印加する工程は、有機物質を含む第1の雰囲気中での電圧印加工程と、組成式XY(但し、X、Yは各々、水素またはハロゲン)で表されるガスを含む第2の雰囲気中での電圧印加工程とを有する請求項14または15に記載の電子放出素子の製造方法。

【請求項17】 前記第1の雰囲気中での電圧印加工程と、前記第2の雰囲気中での電圧印加工程とを交互に行う請求項16に記載の電子放出素子の製造方法。

【請求項18】 前記導電性膜に電圧を印加する工程は、有機物質と組成式XY(但し、X、Yは各々、水素のまたはハロゲン)で表されるガスとを含む雰囲気中にて行われる請求項14または15に記載の電子放出素子の製造方法。

【請求項19】 電極間に、電子放出部を有する導電性 膜を備える電子放出素子の製造方法において

同際部を有する導電性膜にグラファイト膜を形成する工程と、前記グラファイト以外の堆積物を除去する工程とを有することを特徴とする電子放出案子の製造方法。

【請求項20】 前記グラファイト膜を形成する工程は、前記導電性膜に、有機物質を含む雰囲気中にて、電圧を印加する工程を有する請求項19に記載の電子放出素子の製造方法。

【請求項21】 前記堆積物を除去する工程は、前記導電性膜に、組成式XY(但し、X、Yは各々、水素またはハロゲン)で表されるガスを含む雰囲気中にて、電圧を印加する工程を有する請求項19または20に記載の電子放出素子の製造方法。

【請求項22】 前記堆積物を除去する工程は、前記導電性膜に、組成式XY(但し、X、Yは各々、水素またはハロゲン)で表されるガスと有機物質とを含む雰囲気中にて、電圧を印加する工程を有する請求項19または20に記載の電子放出素子の製造方法。

【請求項23】 前記グラファイトを形成する工程と前記堆積物を除去する工程とを同一工程にて行う請求項1 9に記載の電子放出素子の製造方法。

【請求項24】 前記グラファイトの形成と、前記堆積物の除去とを行う工程は、前記導電性膜に、組成式XY(但し、X、Yは各々、水素またはハロゲン)で表されるガスと有機物質とを含む雰囲気中にて、電圧を印加する工程を有する請求項23に記載の電子放出素子の製造なされ

【請求項25】 前記電子放出素子は、表面伝導型電子 放出素子である請求項14~24のいずれかに記載の電 子放出素子の製造方法。

【請求項26】 複数の電子放出素子を結線した素子行 を複数有する電子源の製造方法において、前記電子放出 素子を請求項14~25のいずれかに記載の方法により 製造することを特徴とする電子源の製造方法。

【請求項27】 マトリクス配線された複数の電子放出 素子を有する電子源の製造方法において、前記電子放出 秦子を請求項14~25のいずれかに記載の方法により 製造することを特徴とする電子源の製造方法。

【請求項28】 電子放出素子と画像形成部材とを有す る画像形成装置の製造方法において、前記電子放出素子 を請求項14~25のいずれかに記載の方法により製造 ますることを特徴とする画像形成装置の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、電子放出素子、とりわ け駆動による特性の劣化の抑制、素子への電圧印加に伴 う放電現象の抑制に優れ、長時間安定した電子放出の維 20 はO. Immで設定されている。 ・ 持が可能で、電子放出効率の優れた電子放出素子、及び それを用いた電子源、表示装置、露光装置などの画像形 成装置、ならびにその製造方法に関するものである。 [0002]

【従来の技術】従来より電子放出素子としては大別して 熱電子放出素子と冷陰極電子放出素子を用いた2種類が 知られている。冷陰極電子放出素子には電界放出型 (以 下、「FE型」と称す。)、金属/絶縁層/金属型(以 下、「MIM型」と称す。) や表面伝導型電子放出素子 等が有る。

【0003】FE型の例としては、W. P. Dyke and W. W. Dolan, "Field Em ission". Advance in Elect ron Physics, 8,89(1956) 33 MIC. A. Spindt, "PHYSICAL Properties of thin-filmfi eld emission cathodes wit h molybdenum cones", J. A PP1. Phys. , 47, 5248 (1976) 等に開示されたものが知られている。

【0004】MIM型の例としては、C. A. Mea "Operation of Tunnel-Em ission Devices", J. Appl. Phys., 32,646 (1961)等に開示され たものが知られている。

【0005】表面伝導型電子放出素子の例としては、 M. I. Elinson, Radio Eng. Electron Phys., 10, 1290 (1 965) 等に開示されたものがある。

4 された小面積の薄膜に、膜面に平行に電流を流すことに より、電子放出が生ずる現象を利用するものである。こ の表面伝導型電子放出素子としては、前記エリンソン等 によるSnOュ 薄膜を用いたもの、Au薄膜によるもの [G. Dittmer: "Thin Solid Fi lms", 9,317(1972)], I n_2 O_3 / SnOz 薄膜によるもの[M. Hartwell an d C. G. Fonstad: "IEEETran s. ED Conf.", 519(1975)] カーボン薄膜によるもの [荒木久 他: 真空、第26 卷、第1号、22頁(1983)] 等が報告されてい

【0007】これらの表面伝導型電子放出素子の典型的 な例として前述のM. ハートウェルの素子構成を図34 に模式的に示す。同図において1は基板である。4は導 電性薄膜で、H型形状のパターンに、スパッタで形成さ れた金属酸化物薄膜等からなり、後述の通電フォーミン グと呼ばれる通電処理により電子放出部5が形成され る。尚、図中の素子電極間隔Lは0.5~1 mm、W'

【0008】従来、これらの表面伝導型電子放出素子に おいては、電子放出を行う前に予め通電フォーミングと 呼ばれる通電処理によって電子放出部5を形成するのが 一般的であった。即ち、通電フォーミングとは前記導電 性薄膜4の両端に直流電圧あるいは非常にゆっくりとし た昇電圧例えば1V/分程度を印加通電し、導電性薄膜 を局所的に破壊、変形もしくは変質せしめ、電気的に高 抵抗な状態にした電子放出部5を形成することである。 尚、電子放出部5は導電性薄膜4の一部に亀裂等の間隙 部が発生し、その亀裂付近から電子放出が行われる。 [0009]

【発明が解決しようとする課題】上記工程の後、電子放 出特性を改善するため、「活性化」と称する処理を行 い、上記電子放出部の急裂近傍に、炭素・炭素化合物か らなる膜(カーボン膜)を形成する。この工程は、例え ば有機物質を含む雰囲気中で、素子にパルス電圧を印加 し、炭素・炭素化合物を電子放出部周辺に堆積させる方 法がある。この様にして形成されたカーボン膜は、主に 導電性薄膜の正極関に形成され、負極側ではわずかにし 40 か形成されない。さらには、安定な電子放出特性を得る ため、上記炭素・炭素化合物の堆積が必要以上に進行し ないように、素子の周辺に吸着したり、雰囲気中に残存 している有機物質を除去する「安定化」と称する工程を 施すことがある。

【0010】表面伝導型電子放出素子を実用に供する場 合に求められる性能としては、大きな放出電流 I e、高 い電子放出効率の((le/lf)×100[%]:... 尚、Ifは2つの素子電極間に流れる電流(素子電 流))が得られること、長時間電子放出を続けた場合の 【0006】表面伝導型電子放出素子は、基板上に形成 50 電子放出特性の変化が少なく安定していること、さらに

は素子への電圧印加 (素子電極間の電圧印加、および素子とアノード電極間の電圧印加) に伴う放電現象が発生しないことが挙げられる。

【0011】これらの性能には素子の構成に関する多くの要因が作用しているが、本発明者らは表面伝導型電子放出素子の電子放出部亀裂及びその周辺に、上配活性化処理により形成されるカーボン膜の分布や、活性化処理の際の条件が上記の性能に強く関与していることを見いだした。

【0012】本発明の目的は、上記カーボン膜の分布・ 膜質・処理条件などにつき吟味し、上記性能の向上を実 現することにある。

[0013]

【課題を解決するための手段及び作用】上記目的を達成すべく成された本発明の構成は以下の通りである。

【0014】即ち、本発明の第一は、電極間に、電子放出を有する導電性膜を備える電子放出素子において、前記電子放出部がグラファイト膜を有し、該グラファイト膜は、波長が514.5nm、スポット径が1μmのレーザー光源を用いたラマン分光分析による散乱光のピークのうち、a).1580cm⁻¹付近のピーク(P1)よりも大きいか又は、b).1335cm⁻¹付近のピーク(P1)よりも大きいか又は、b).1335cm⁻¹付近のピーク(P1) 次膜6を、所の半値幅が150cm⁻¹以下であることを特徴とする電構成を採用してカーボン膜

【0015】また、本発明の第二は、複数の電子放出素子を結線した素子行を複数有する電子源において、前記電子放出素子が上記本発明第一の電子放出素子であることを特徴とする電子源にある。

【0016】また、本発明の第三は、マトリクス配線さ 30 れた複数の電子放出素子を有する電子源において、前記 電子放出素子が上記本発明第一の電子放出素子であることを特徴とする電子源にある。

【0017】また、本発明の第四は、電子放出素子と画像形成部材とを有する画像形成装置において、前記電子放出素子が上記本発明第一の電子放出素子であることを特徴とする画像形成装置にある。

【0018】また、本発明の第五は、電極間に、電子放出部を有する導電性膜を備える電子放出素子の製造方法において、間隙部を有する導電性膜に、有機物質を含む 40 雰囲気中及び組成式XY(但し、X、Yは各々、水素またはハロゲン)で表されるガスを含む雰囲気中にて電圧を印加する工程を有することを特徴とする電子放出素子の製造方法にある。

【0019】また、本発明の第六は、電極間に、電子放出部を有する導電性膜を備える電子放出素子の製造方法において、間除部を有する導電性膜に電圧を印加する工程を有し、前記電圧は、両極性を有するパルス電圧であることを特徴とする電子放出素子の製造方法にある。 【0020】また、本発明の第七は、電極間に、電子放50 出部を有する導電性膜を備える電子放出素子の製造方法 において、間除部を有する導電性膜にグラファイト膜を 形成する工程と、前記グラファイト以外の堆積物を除去 する工程とを有することを特徴とする電子放出素子の製 造方法にある。

【0021】本発明の第八は、複数の電子放出素子を結 線した素子行を複数有する電子源の製造方法において、 前記電子放出素子を上記本発明第五〜第七のいずれかに より製造することを特徴とする電子源の製造方法にあ 10 る。

【0022】本発明の第九は、マトリクス配線された複数の電子放出素子を有する電子源の製造方法において、前記電子放出素子を上記本発明第五〜第七のいずれかにより製造することを特徴とする電子源の製造方法にある。

【0023】本発明の第十は、電子放出素子と画像形成部材とを有する画像形成装置の製造方法において、前記電子放出素子を上記本発明第五~第七のいずれかにより製造することを特徴とする画像形成装置の製造方法にある。

【0024】本発明の電子放出素子の第1の構成例として、図1に示すように電子放出部亀裂5の内部のカーボン膜6を、所望の結晶性を有するグラファイト膜とする構成を採用した。亀裂の外側には、図1のように実質的にカーボン膜の存在しない場合のほか、内部と同様のグラファイト膜の存在する場合などもある。グラファイトは、実質的に炭素原子のみによって構成される結晶質の物質であるが、その結晶性は様々な程度の「乱れ」を含むことが出来る。本発明では、ある程度結晶性の高いグラファイトにより上記電子放出部亀裂5の内部にカーボン膜6を構成した。

【0025】グラファイトの結晶性は、透過電子顕微鏡 (TEM)によって結晶格子の像を観察することおよび Raman分光分析により定性的あるいは定量的に把握 した。この分析のために本発明者らは、波長514.5 n mのA rレーザーを光源として用い、試料表面でのレ ーザースポット径が約1μmであるレーザーラマン分光 装置を用いた。電子放出素子の電子放出部付近にレーザ ースポットをおき、散乱光を測定すると、図2のように 1335cm-1 (P1)と1580cm-1 (P2)付近 に顕著なピークを持つスペクトラムが観測され、炭素に より構成された膜が存在することが確かめられた。ガウ ス型のピーク形状を仮定し、上記2つのピークの他に、 1490 c m-1付近にもう一つの小さなピークの存在を 仮定することにより、観測されたスペクトラムは良く再 現された。なお、これらのピークの強度の比較からグラ ファイトの粒径を推定することが出来るが、その結果は TEMによる観察結果と良く一致した。

【0026】上記の内、P2ピークは、グラファイト構造の骨格をなす構造の電子運移に由来するものであり、

P1ピークは結晶性の乱れに由来するものである。従って、理想的なグラファイト単結晶では、P2ピークのみが観測されるはずであるが、グラファイトの結晶粒が小さくなった場合や、格子欠陥が存在する場合、P1ピークが出現する。結晶性がさらに低下すると、P1ピークが大きくなるほか、ピーク(複数)の半値幅が周期性の乱れを反映して増大する。

【0027】本発明で用いられるグラファイト膜は、理想的な単結晶グラファイトではないため、P1ビークが観測され、このビークの半値幅を結晶性の定量的な目安 10とするのが有効であった。以下で示すように、P1ビークの半値幅は150cm⁻¹程度が、前記の安定化などを得るための限界と思われ、これ以下の半値幅が得られるか、P1ビーク自体が十分小さくなるようなグラファイトの膜を有することがボイントである。

【0028】この構成による効果について説明する。

【0029】電子放出素子の長時間の電子放出に伴う特性の変化の原因は、第1にカーボン膜の不必要な堆積の進行や、その逆の消耗が挙げられる。

【0030】不必要な堆積の進行を抑制する手段としては、素子の駆動雰囲気中に炭素化合物が存在しないようにすることが有効で、前述の「安定化工程」はこれを実現する工程である。

【0031】 方、消耗の原因は色々考えられるが、雰囲気中に残存するO2やH2O等によりカーボン膜がエッチングされる事等が原因と思われ、これらのガスを雰囲気中から取り除く必要があると考えられる。

【0032】また、このほかに電子放出部亀裂を挟む導電性薄膜の端部が、素子の駆動によって後退し、亀裂幅が徐々に広くなる現象も観察され、これも電子放出特性 30の変化の原因の一つと考えられる。この現象は、導電性薄膜端部にカーボン膜がある程度形成されると抑制されるが、該カーボン膜が結晶性が比較的高いグラファイトで構成されるとこの効果が大きいことが見いだされた。 【0033】同様以上の効果を持つ構成は、電子放出部

意図内の、正極側・負極側の両方にグラファイト膜を有する構成である。この場合のグラファイトの結晶性も上記と同程度であることを要する。通常の活性化工程で作成した素子の場合、主に正極側にカーボン膜が形成されるが、負極側には僅かしか形成されていない。このため、負極側には僅かしか形成されていない。このため、有極側には僅かしか形成されていない。このため、有極側の導電性薄膜端部は、長時間の電子放出により徐々に後退するため、電子放出部亀裂の拡大を完全には防ぎきれない。両側にグラファイト膜を形成することにより、電子放出特性の変化の抑制はより高い効果をもつ。また、電気的な特性に関しては、活性化時の印加電圧を通常より高くすることにより、リーク電流を低減して素子電流 I f を低下させ、同時に電子放出電流 I c を上昇させることが出来る。結果として電子放出効率の(= I e / I f × 100 [%])を向上させることが出来る。

ため、素子電極間や、素子とアノード電極の間に電圧を 印加したときに放電を生じる現象で、これによって電子 放出素子が破損する場合があるため、十分に抑制するこ とが必要である。放電は素子の周囲の気体分子が電離す るために生ずるが、通常、素子の周囲の残留気体の圧力 は、放電が生ずる圧力に比べ十分に低い。従って、電子 放出素子の駆動中に素子の近傍から何らかの原因で突発 的にガスが発生したと考えなければならない。このガス の発生源として最も重大と思われるのは、活性化のため に堆積したカーボン膜自身である。もちろん、電子放出 部亀裂の内部のカーボン膜は、常にジュール熱や電子に よる衝撃を受けており放出される気体が残留していると は思われない。

. 8

【0035】一方、電子放出部亀裂の外部のカーボン膜は、グラファイトの結晶粒界に水素などが残留していたり、アモルファスカーボンや炭素化合物膜の場合、構成元素として水素などを含んでいたり、それ自体が低分子化してガスとなるなどの可能性が危惧される。水素が放電を起こす際の実際のメカニズムが、上記のいずれによるのかを解明するには至っていないが、このことを念頭に置いて対策を講じることにより、放電抑制に顕著な効果が確認された。

【0036】すなわち、上記本発明の第1の構成をさらに限定した構成として、象裂内に所望の結晶性を有するグラファイト膜を有し、かつ象裂外部には実質的に前記所望の結晶性を有するグラファイト膜以外のカーボン膜を有しない構成である。

【0037】表面伝導型電子放出素子では、亀裂外の導電性薄膜上に、ガスを発生しうるものがあると、正極側には、一旦放出されたあとアノードに向かわず、正極に吸い込まれてしまう電子が、飛来することがさけられず、また負極側には、アノードに向かう電子の衝撃により、残留気体が電離された陽イオンが飛来することが考えられる。これらによる衝撃を受けることで、カーボン膜からガスが発生し、放電を引き起こすことが懸念される。

【0038】従って、この部分の前記カーボン膜を除去すれば、この様なガスの発生と放電を抑制することが可能であると考えられる。後述するようにこの手段は顕著な効果を示した。

【0039】同様の目的で、違った構成も可能である。 すなわち、亀裂外のカーボン膜の結晶性を高くすること によっても放電抑制に効果が確認された。

【0040】なお、これらの構成は、電子放出特性の改善にも有効であることが分かった。

【0041】つぎに、以上で説明したいくつかの構成を 実現するための製造方法について説明する。

【0043】図1において1は基板、2と3は素子電 極、4は導電性薄膜、5は電子放出部象裂、6は本発明 に係る所望の結晶性を有するグラファイト膜である。

【0044】基板1としては、石英ガラス、Na等の不 純物含有量を減少したガラス、青板ガラス、青板ガラス にスパッタ法等によりSiOzを積層した積層体、アル ミナ等のセラミックス等を用いることができる。

【0045】対向する素子電極2、3の材料としては、 一般的な導体材料を用いることができる。これは例えば Ni, Cr, Au, Mo, W, Pt, Ti, Al, C 10 u、Pd等の金属或は合金及びPd、Ag、Au、Ru Oz , Pd-Ag等の金属或は金属酸化物とガラス等か ら構成される印刷導体、In2 O3 - SnO2 等の透明 導電体及びポリシリコン等の半導体導体材料等から適宜 選択することができる。

【0046】素子電極間隔し、素子電極長さW、導電性 薄膜4の形状等は、応用される形態等を考慮して、設計 tha.

【0047】素子電極間隔しは、数十nmから数百μm の範囲とすることが好ましく、より好ましくは、素子電 20 極間に印加する電圧と電子放出し得る電界強度等を考慮 して数μmから数十μmの範囲とすることができる。

【0048】素子電極長さWは、電極の抵抗値、電子放 出特性を考慮して、数μmから数百μmの範囲とするこ とができる。素子電極2、3の膜厚dは、数十nmから 数μmの範囲とすることができる。

【0049】図1に示した構成だけでなく、基板1上 に、導電性薄膜4、対向する素子電極2,3の順に積層 した構成とすることもできる。

【0050】導電性薄膜4には、良好な電子放出特性を 30 得るために、微粒子で構成された微粒子膜を用いるのが 好ましい。その膜厚は、素子電極2.3へのステップカ バレージ、素子電極2,3間の抵抗値及び後述するフォ ーミング条件等を考慮して適宜設定されるが、通常は、 0.1 nmの数倍から数百 nmの範囲とするのが好まし く、より好ましくは1nmから50nmの範囲とするの が良い。その抵抗値は、R。が10² から10⁷ Ω/□ の値である。なおR。は、厚さがt、幅がwで長さが1 の薄膜の抵抗Rを、R=R。(1/w)とおいたときに 現れる値である。本願明細書において、フォーミング処 40 理については、通電処理を例に挙げて説明するが、フォ ーミング処理はこれに限られるものではなく、膜に重裂 を生じさせて高抵抗状態に形成する物理的処理、あるい は化学的処理を包含するものである。 1. 1. 1. 1.

【0051】導電性薄膜4を構成する材料は、Pd. P t, Ru, Ag, Au, Ti, In, Cu, Cr, F e, Zn, Sn, Ta, W, Pb等の金属、PdO, S nO2, In2 O3, PbO, Sb2 O3 等の酸化物、 HfB2, ZrB2, LaB6, CeB6, YB4, G dBa 等の硼化物、TiC, ZrC, HfC, TaC, 50 を用いて構成することもできる。この導電性微粒子は、

SiC. WCなどの炭化物、TiNデZrN, HfN等 の窒化物、Si,Ge等の半導体の中から適宜選択され

10

【0052】なお、本明細書では頻繁に「微粒子」とい う営業を用いるので、その意味について説明する。 【0053】小さな粒子を「做粒子」と呼び、これより も小さなものを「超微粒子」と呼ぶ。「超微粒子」より もさらに小さく、原子の数が数百個程度以下のものを

【0054】しかしながら、それぞれの境は厳密なもの ではなく、どの様な性質に注目して分類するかにより変 化する。また「微粒子」と「超微粒子」を一括して「微 粒子」と呼ぶ場合もあり、本明細書中での記述はこれに 沿ったものである。

「クラスター」と呼ぶことは広く行われている。

【0055】「実験物理学講座14 表面・微粒子」 (木下是雄 編、共立出版 1986年9月1日発行) では次のように記述されている。

【0056】「本稿で做粒子と言うときにはその直径が だいたい2~3μm程度から10 nm程度までとし、特 に超微粒子というときは粒径が10nm程度から2~3 nm程度までを意味することにする。両者を一括して単 に微粒子と書くこともあってけっして厳密なものではな く、だいたいの目安である。粒子を構成する原子の数が 2個から数十~数百個程度の場合はクラスターと呼 ぶ.」(195ページ 22~26行目)。

【0057】付言すると、新技術開発事業団の"林・超

做粒子プロジェクト"での「超微粒子」の定義は、粒径 の下限はさらに小さく、次のようなものであった。 【0058】「創造科学技術推進制度の "超微粒子プロ ジェクト" (1981~1986)では、粒子の大きさ (径)がおよそ1~100nmの範囲のものを "超敏粒 子"(ultra fine particle) と呼ぶことにした。すると 1個の超微粒子はおよそ100~108 個くらいの原子 の集合体という事になる。原子の尺度でみれば超微粒子 は大~巨大粒子である。」(「超微粒子-創造科学技 術」林主稅、上田良二、田崎明 編;三田出版 198 8年 2ページ1~4行目) /「超微粒子よりさらに小 さいもの、すなわち原子が数個~数百個で構成される1 個の粒子は、ふつうクラスターと呼ばれる」(同書2ペ ージ12~13行目)。

【0059】上記のような一般的な呼び方をふまえて、 本明細書において「微粒子」とは多数の原子・分子の集 合体で、粒径の下限はO. 1nmの数倍から1nm程 度、上限は数μm程度のものを指すこととする。

【0060】電子放出部5は、導電性薄膜4の一部に形 成された高抵抗の亀裂により構成され、導電性薄膜4の 膜厚、膜質、材料及び後述する通電フォーミング等の手 法等に依存したものとなる。電子放出部量裂5は、0. 1 nmの数倍から数十nmの範囲の粒径の導電性微粒子

導電性薄膜4を構成する材料の元素の一部、あるいは全 ての元素を含有するものとなる。電子放出部亀裂5に は、前述した所望の結晶性を有するグラファイト膜6を 有する。

《【0.061】次に、垂直型表面伝導型電子放出素子につ いて説明する。

【0062】図3は、本発明の表面伝導型電子放出素子 を適用できる垂直型表面伝導型電子放出素子の一例を示 す模式図である。

【0063】図3においては、図1に示した部位と同じ 10 部位には図1に示した符号と同一の符号を付している。 7は段さ形成部である。基板1、素子電極2及び3、導 電性薄膜4、電子放出部亀裂5は、前述した平面型表面 伝導型電子放出素子の場合と同様の材料で構成すること ができる。段さ形成部7は、真空蒸着法、印刷法、スパ ッタ法等で形成されたSiOz等の絶縁性材料で構成す ることができる。段さ形成部7の膜厚は、先に述べた平 面型表面伝導型電子放出素子の素子電極間隔しに対応 し、数十nmから数十μmの範囲とすることができる。 この膜厚は、段さ形成部の製法、及び素子電極間に印加 20 する電圧と電子放出し得る電界強度等を考慮して設定さ れるが、数十nmから数μmの範囲が好ましい。

【0064】導電性薄膜4は、素子電極2及び3と段さ 形成部7作成後に、該素子電極2,3の上に積層され る。電子放出部5は、図3においては、段さ形成部7に 直線状に形成されているが、作成条件、フォーミング条 件等に依存し、形状、位置ともこれに限られるものでは ない。

【0065】上述の表面伝導型電子放出素子の製造方法 としては様々な方法があるが、その一例を図4に模式的 30 に示す。

【0066】以下、図1及び図4を参照しながら製造方 法の一例について説明する。図4においても、図1に示 した部位と同じ部位には図1に示した符号と同一の符号 を付している。

【0067】1)基板1を洗剤、純水および有機溶剤等 を用いて十分に洗浄後、真空蒸着法、スパッタ法等によ り素子電極材料を堆積後、例えばフォトリソグラフィー 技術を用いて基板1上に素子電極2.3を形成する(図 1955

【0068】2) 素子電極2, 3を設けた基板1上に、 有機金属溶液を塗布して、有機金属薄膜を形成する。有 機金属溶液には、前述の導電性薄膜4の材料の金属を主 元素とする有機金属化合物の溶液を用いることができ る。有機金属薄膜を加熱焼成処理し、リフトオフ、エット チング等によりパターニングし、導電性薄膜4を形成す。 る(図4(b))。ここでは、有機金属溶液の塗布法を 挙げて説明したが、導電性薄膜4の形成法はこれに限ら れるものでなく、真空蒸着法、スパッタ法、化学的気相

を用いることもできる。

【0069】3) つづいて、フォーミングと呼ばれる通 電処理を施す。素子電極2、3間に、不図示の電源を用 - いて、通電を行うと、導電性薄膜4の部位に、電子放出 部亀裂5が形成される(図4(c))。通電フォーミン グの電圧波形の例を図5に示す。

12

【0070】電圧波形は、パルス波形が、好ましい。こ れにはパルス波高値を定電圧としたパルスを連続的に印 加する図5(a)に示した手法と、パルス波高値を増加 させながら電圧パルスを印加する図5 (b) に示した手 法がある.

【0071】図5(a)におけるT1及びT2は電圧波 形のパルス幅とパルス間隔である。通常T1は1µse c. $\sim 10 \mu sec.$, $T21110 \mu sec. <math>\sim 100$ msec.の範囲で設定される。三角波の波高値(通電 フォーミング時のピーク電圧)は、表面伝導型電子放出 素子の形態に応じて適宜選択される。このような条件の もと、真空雰囲気下で、数秒から数十分間電圧を印加す る、パルス波形は三角波に限定されるものではなく、矩 形波などの所望の波形を採用することができる。

【0072】図5(b)におけるT1及びT2は、図5 (a) に示したのと同様とすることができる。三角波の 波高値(通電フォーミング時のピーク電圧)は、例えば 0.1 Vステップ程度づつ、増加させることができる。 【0073】通電フォーミング処理の終了は、パルス間 隔T2中に、導電性薄膜4を局所的に破壊、変形しない 程度の電圧を印加し、電流を測定して検知することがで きる。例えば0.1V程度の電圧印加により流れる素子 電流を測定し、抵抗値を求めて、1MΩ以上の抵抗を示 した時、通電フォーミングを終了させる。

【0074】4)フォーミング処理を終えた素子には活 性化処理と呼ばれる処理を施す。

【0075】活性化処理は、真空雰囲気下で、パルスの 印加を繰り返すことで行うことができる。この処理によ れば、真空雰囲気中に微量に存在する有機物質から、炭 素あるいは炭素化合物が素子上に堆積し、素子電流 [] f. 放出電流 I eが、著しく変化するようになる。素子 電流 I f と放出電流 I e を測定しながら、例えば放出電 流Ieが飽和した時点で、活性化工程を終了させる。

【0076】なお、このとき雰囲気中に存在する有機物 質、拡散ホンプやロータリーボンプなどのオイルを用い る排気装置から真空容器内に拡散するオイル成分を利用 しても良いし、排気装置としてイオンポンプなどの超高 真空用排気装置を用いて真空容器内を排気した後有機物 質を導入しても良い。このとき用いられる有機物質とし ては、アルカン、アルケン、アルキンの脂肪族炭化水素 類、芳香族炭化水素類、アルコール類、アルデヒド類、 ケトン類、アミン類、フェノール、カルボン酸、スルホ ン酸などの有機酸類などを挙げることが出来、具体的に 堆積法、分散塗布法、ディッピング法、スピンナー法等 50 は、メタン、エタン、プロパンなどCn H2n+2で表され

る飽和炭化水素、エチレン、プロピレンなどCn H2n等 の組成式で表される不飽和炭化水素、ベンゼン、トルエ ン、メタノール、エタノール、ホルムアルデヒド、アセ トアルデヒド、アセトン、メチルエチルケトン、メチル アミン、エチルアミン、フェノール、蟻酸、酢酸、プロ ピオン酸等が使用できる。

【0077】このとき素子に印加する電圧パルスの波形 は、例えば図6(a)に示すような矩形波パルスを用い ることが出来る。

【0078】電子放出部亀裂内のカーボン膜が前述の所 10 望の結晶性を有するグラファイト膜となる構造を得るた めの方法をいくつか挙げることが出来る。

【0079】第1の方法は、上記活性化工程終了後、不 要なカーボン膜を除去するエッチング工程を施すもので ある。

【0080】エッチング工程とは、カーボンに対するエ ッチング性を有するガスを含む雰囲気中で、素子に電圧 を印加するものである。電圧は、上記活性化工程と同様 なパルスを採用することが出来る。

【0081】エッチング性を有するガスとしては、組成 20 式XY(X, Yは各々、H又はハロゲン)を用いること が出来る。活性化工程で堆積したカーボン膜は、上記エ ッチングガスによりエッチングされるが、エッチングの 速度はカーボンの結晶性により異なる。電子放出部亀裂 の外部では、グラファイトの微結晶、アモルファスカー ボン、水素などの他の原子を含んだ炭素化合物などを主 体とするカーボン膜が堆積しているためほとんどのカー ボンがエッチングされ、実質的に急裂内部にしかカーボ ファイト膜6が残される(図4(d)). なお、上記エ ッチングガスは、電子放出素子より放出される電子の衝 撃により、原子状水素などのラジカルを発生しているも のと考えられる。

【0082】第2の方法は、活性化工程と並行してエッ チングを行うことである。例えば真空装置内に有機物質 とともに水素などのエッチングガスを導入したり、有機 物質とエッチングガスを交互に導入したりすればよい。 エッチングは、活性化工程の最初から行っても良いし、 はじめは通常の活性化処理を行い、途中からエッチング 40 を並行して行うようにしても良い。なお、この工程中、 . *** **基板を加熱しても良い**。

【0083】この方法では、結晶性の低いカーボン膜は 堆積してもすぐに除去されるので、結果として結晶性の 高いグラファイト膜のみが成長する。 ただし第1の方法 の場合とは異なり、急裂外部にもグラファイト膜が形成 される場合がある(図24(a)参照)。

【0084】第3の方法は、活性化パルスとして、図6 (b) に示すような、両極性のパルスを用いる方法であ 14

ーポン膜が堆積する。このとき上配のエッチングを行わ なくても亀裂内部のカーボン膜は、比較的結晶性の高い グラファイト膜になる。この様になる理由は、主に正極 側にカーボン膜を成長させる場合に比べ、両方の極から カーボン膜が成長してゆくため、亀裂内ではカーボン膜 の成長している部分により強い電界がかかることが何ら かの作用をしていることが想像される。なお、この工程 中に基板を加熱しても良く、また正・負両方のパルスの 波高値とパルス幅は、等しくても、等しくなくても良っ く、素子の利用形態等により適宜選択される。

【0085】なお、第3の方法は、第1ないし第2の方 法と併用することも可能である。

【0086】5)このような工程を経て得られた電子放 出業子は、安定化工程を行うことが好ましい。この工程 は、真空容器内の有機物質を排気する工程である。真空 容器を排気する真空排気装置は、装置から発生するオイ ルが素子の特性に影響を与えないように、オイルを使用 しないものを用いるのが好ましい、具体的には、ソープ ションボンプ、イオンボンプ等の真空排気装置を挙げる ことが出来る。

【0087】前記の活性化の工程で、排気装置として油 拡散ポンプやロータリーポンプを用い、これから発生す るオイル成分に由来する有機ガスを用いた場合には、こ の成分の分圧を極力低く抑える必要がある。真空容器内 の有機成分の分圧は、上記の炭素及び炭素化合物がほぼ 新たに堆積しない分圧で10-6Pa以下が好ましく、さ らには10-8 Pa以下が特に好ましい。さらに真空容器 内を排気するときには、真空容器全体を加熱して、真空 容器内壁や、電子放出素子に吸着した有機物質分子を排 チングされるので、結果として結晶性の比較的高いグラ 30 気しやすくするのが好ましい。このときの加熱条件は、 80~250℃で5時間以上が望ましいが、特にこの条 件に限るものではなく、真空容器の大きさや形状、電子 放出素子の構成などの諸条件により適宜選ばれる条件に より行う。 真空容器内の圧力は極力小さくすることが必 要で、/1~4×10-5Pa以下が好ましく、さらに1× 10-6Pa以下が特に好ましい。

【0088】安定化工程を行った後の、駆動時の雰囲気 は、上記安定化処理終了時の雰囲気を維持するのが好ま しいが、これに限るものではなく、有機物質が十分除去 されていれば、真空度自体は多少低下しても十分安定な 特性を維持することが出来る。

【0089】このような真空雰囲気を採用することによ り、新たな炭素あるいは炭素化合物の堆積を抑制でき、 結果として素子電流If,放出電流Ieが安定する。

【0090】上述の工程を経て得られた本発明を適用可 能な電子放出素子の基本特性について図7、図8を参照 しながら説明する。

【0091】図7は、真空処理装置の一例を示す模式図 であり、この真空処理装置は測定評価装置としての機能 る。この方法によれば、電子放出部亀裂の両方の極にカ 50 も兼ね備えている。図7においても、図1に示した部位― A(X)

と同じ部位には図1に付した符号と同一の符号を付して いる。図7において、15は真空容器であり、16は排 気ボンブである。真空容器15内には電子放出素子が配 されている。即ち、1は電子放出素子を構成する基体で あり、2及び3は素子電極、4は導電性薄膜、5は電子 放出部亀裂で、図では省略してあるが亀裂内部にグラフ 。アイト膜を有する。11は電子放出素子に素子電圧Vf を印加するための電源、10は素子電極2,3間の導電 性薄膜4を流れる素子電流Ifを測定するための電流 計、14は素子の電子放出部より放出される放出電流 I eを捕捉するためのアノード電極である。13はアノー ド電極14に電圧を印加するための高圧電源、12は素 子の電子放出部5より放出される放出電流 I e を測定す るための電流計である。一例として、アノード電極の電 正を1kV~10kVの範囲とし、アノード電極と電子 放出素子との距離Hを2~8mmの範囲として測定を行 うことができる。

【0092】真空容器15内には、不図示の真空計等の 真空雰囲気下での測定に必要な機器が設けられていて、 所望の真空雰囲気下での測定評価を行えるようになって 20 いる。排気ボンプ16は、ターボボンプ、ロータリーボ ンプからなる通常の高真空装置系と更に、イオンポンプ 等からなる超高真空装置系とにより構成されている。こ こに示した電子源基板を配した真空処理装置の全体は、 不図示のヒーターにより250℃程度まで加熱できる。 従って、この真空処理装置を用いると、前述のフォーミ ング以降の工程も行うことができる。

【0093】図8は、図7に示した真空処理装置を用い て測定された放出電流Ie、素子電流Ifと素子電圧V fとの関係を模式的に示した図である。図8において 30 は、放出電流Ieが素子電流Ifに比べて著しく小さい ので、任意単位で示している。尚、いずれもリニアスケ ールである。

。【0094】図8からも明らかなように、本発明の表面 ※伝導型電子放出素子は、放出電流 I e に関して3つの特 。敬的性質を有する。

【0095】即ち、(1)本素子はある電圧(しきい値) 。電圧と呼ぶ:図8中のVth)以上の素子電圧を印加す。 ると急激に放出電流Ieが増加し、一方しきい値電圧V まもh以下では放出電流 I eが殆ど検出されない。つま り、放出電流 I e に対する明確なしきい値電圧V t hを 持った非線形素子である。 A GARAGE STATE OF

※【0096】(II)放出電流Ieが素子電圧Vfに単 調増加依存するため、放出電流 I eは素子電圧Vfで制

【0097】(III)アノード電極14に捕捉される 放出電荷は、素子電圧VIを印加する時間に依存する。 つまり、アノード電極1.4に捕捉される電荷量は、素子 電圧Vfを印加する時間により制御できる。

の表面伝導型電子放出素子は、入力信号に応じて、電子 放出特性を容易に制御できることとなる。この性質を利 用すると複数の電子放出素子を配して構成した電子源、 画像形成装置等、多方面への応用が可能となる。

16

【0099】図8においては、素子電流 I f は素子電圧 Vfに対して単調増加する(以下、「MI特性」とい う。)。また、素子電流 I fが素子電圧 V f に対して電 圧制御型負性抵抗特性(以下、「VCNR特性」とい う。)を示す場合もある。これらの特性は、製造条件を 制御することで制御できる本発明を適用可能な電子放出 素子の応用例について以下に述べる。本発明の表面伝導 型電子放出素子の複数個を基板上に配列し、例えば電子 源あるいは、画像形成装置が構成できる。

【0100】電子放出素子の配列については、種々のも のが採用できる。

【0101】一例として、並列に配置した多数の電子放 出業子の個々を両端で接続し、電子放出素子の行を多数 個配し(行方向と呼ぶ)、この配線と直交する方向(列 方向と呼ぶ)で、該電子放出素子の上方に配した制御電 極 (グリッドとも呼ぶ) により、電子放出素子からの電 子を制御駆動するはしご状配置のものがある。これとは 別に、電子放出素子をX方向及びY方向に行列状に複数 個配し、同じ行に配された複数の電子放出素子の電極の 一方を、X方向の配線に共通に接続し、同じ列に配され た複数の電子放出素子の電極の他方を、Y方向の配線に 共通に接続するものが挙げられる。このようなものは所 謂単純マトリクス配置である。まず単純マトリクス配置 について以下に詳述する。

【0102】本発明を適用可能な表面伝導型電子放出素 子については、前述したとおり、(Ⅰ)乃至(ⅠⅠⅠ) の特性がある。即ち、表面伝導型電子放出素子からの放 出電子は、しきい値電圧以上では、対向する素子電極間 に印加するパルス状電圧の波高値と幅で制御できる。-方、しきい値電圧以下では、殆ど電子は放出されない。 この特性によれば、、多数の電子放出素子を配置した場 合においても、個々の素子に、パルス状電圧を適宜印加 すれば、入力信号に応じて、表面伝導型電子放出素子を 選択して電子放出量が制御できる。

【0103】以上の原理に基づき、本発明の電子放出素 40 子を複数配して得られる電子源基板について、図9を用 いて説明する。図9において、21は電子源基板、22 はX方向配線、23はY方向配線である。24は表面伝 導型電子放出素子、25は結線である。尚、表面伝導型 電子放出素子24は、前述した平面型あるいは垂直型の どちらであってもよい。

【0104】m本のX方向配線22は、Dx1, Dx 2, ……, Dxmからなり、真空蒸着法、印刷法、スパ ッタ法等を用いて形成された導電性金属等で構成するこ とができる。配線の材料、膜厚、巾は、適宜設計され 【0098】以上の説明より理解されるように、本発明 50 る。Y方向配線23は、外部端子Dy1, Dy2,...

…, Dynのn本の配線よりなり、X方向配線22と同 様に形成される。これらm本のX方向配線22とn本の Y方向配線23との間には、不図示の層間絶縁層が設け られており、両者を電気的に分離している (m. nは共 に正の整数)。

【0105】不図示の層間絶縁層は、真空蒸着法、印刷 法、スパック法等を用いて形成されたSiO2等で構成 される。例えば、X方向配線22を形成した基板21の 全面或は一部に所望の形状で形成され、特に、X方向配 線22とY方向配線23の交差部の電位差に耐え得るよ 10 うに、膜厚、材料、製法が、適宜設定される。X方向配 線22とY方向配線23は、それぞれ外部端子として引 き出されている。

【0106】表面伝導型電子放出素子24を構成する一 対の素子電極(不図示)は、m本のX方向配線22とn 本のY方向配線23と導電性金属等からなる結線25に よって電気的に接続されている。

【0107】配線22と配線23を構成する材料、結線 25を構成する材料及び一対の素子電極を構成する材料 は、その構成元素の一部あるいは全部が同一であって 20 も、また夫々異なってもよい。これらの材料は、例えば 前述の素子電極の材料等より適宜選択される。素子電極 を構成する材料と配線材料が同一である場合には、素子 電極に接続した配線は素子電極ということもできる。

【0108】X方向配線22には、X方向に配列した表 面伝導型電子放出素子24の行を、選択するための走査 信号を印加する不図示の走査信号印加手段が電気的に接。 統される。一方、Y方向配線23には、Y方向に配列し た表面伝導型電子放出素子24の各列を入力信号に応じ て、変調するための不図示の変調信号発生手段が接続さ 30 れる。更に、各電子放出素子に印加される駆動電圧は、 当該素子に印加される走査信号と変調信号の差電圧とし て供給される。

【0109】上記構成においては、単純なマトリクス配 線を用いて、個別の素子を選択し、独立に駆動可能とす ることができる。

【0110】このような単純マトリクス配置の電子源を 用いて構成した画像形成装置について、図10と図11 及び図12を用いて説明する。図10は、画像形成装置 の表示パネルの一例を示す模式図であり、図11は、図 40 10の画像形成装置に使用される蛍光膜の模式図であ る。図1.2は、NTSC方式のテレビ信号に応じて表示 を行うための駆動回路の一例を示すプロック図である。 【0111】図10において、21は電子放出素子を複 数配置した電子源基板、31は電子源基板21を固定し たリアプレート、36はガラス基板33の内面に蛍光膜 34とメタルバック35等が形成されたフェースプレー トである。32は支持枠であり、該支持枠32には、リ アプレート31、フェースプレート36がフリットガラ ス等を用いて接続されている。37は外囲器であり、例 50 十分な位置合わせが不可欠となる。

えば大気中あるいは窒素中で、400~500℃の温度 範囲で10分以上焼成することで、封着して構成され ۵.

18

【0112】24は電子放出素子。22,23は、表面 伝導型電子放出素子の一対の素子電極と接続されたX方 向配線及びY方向配線である。

【0113】外囲器37は、上述の如く、フェースプレ ート36、支持枠32、リアプレート31で構成され る。リアプレート31は主に基板21の強度を補強する 目的で設けられるため、基板21自体で十分な強度を持 つ場合は別体のリアプレート31は不要とすることがで きる。即ち、基板21に直接支持枠32を封着し、フェ ースプレート36、支持枠32及び基板21にて外囲器 37を構成しても良い。一方、フェースアレート36、 リアプレート31間に、スペーサーと呼ばれる不図示の 支持体を設置することにより、大気圧に対して十分な強 度を持つ外囲器37を構成することもできる。

【0114】図11は、蛍光膜を示す模式図である。蛍 光膜34は、モノクロームの場合は蛍光体のみから構成 することができる。カラーの蛍光膜の場合は、蛍光体の 配列により、ブラックストライプ (図11(a)) ある いはブラックマトリクス (図11(b)) などと呼ばれ る黒色導電材38と蛍光体39とから構成することがで きる。ブラックストライア、ブラックマトリクスが設け る目的は、カラー表示の場合、必要となる三原色蛍光体 の各蛍光体39間の塗り分け部を黒くすることで混色等。 を目立たなくすることと、蛍光膜34における外光反射 によるコントラストの低下を抑制することにある。黒色 導電材38の材料としては、通常良く用いられている黒 鉛を主成分とする材料の他、導電性があり、光の透過及 び反射が少ない材料を用いることができる。

【0115】ガラス基板33に蛍光体を塗布する方法 は、モノクローム、カラーによらず、沈澱法や印刷法が 採用できる。蛍光膜34の内面側には、通常メタルバッ ク35が設けられる。メタルバックを設ける目的は、蛍 光体の発光のうち内面関への光をフェースプレート36 側へ鏡面反射させることにより輝度を向上させること、 電子ビーム加速電圧を印加するための電極として作用さ せること、外囲器内で発生した負イオンの衝突によるダ メージからの蛍光体を保護すること等である。メタルバ ックは、蛍光膜作製後、蛍光膜の内面側表面の平滑化処 理(通常、「フィルミング」と呼ばれる。)を行い、そ の後Alを真空蒸着等を用いて堆積させることで作製で 4 45

【0116】フェースプレート36には、更に蛍光膜3 4の導電性を高めるため、蛍光膜34の外面側に透明電 極(不図示)を設けてもよい。

【0117】前述の封着を行う際には、カラーの場合は 各色蛍光体と電子放出素子とを対応させる必要があり、

【0118】図10に示した画像形成装置は、例えば以下のようにして製造される。

【0119】外囲器37は、前述の安定化工程と同様に、適宜加熱しながら、イオンボンプ、ソープションボジアなどのオイルを使用しない排気装置により不図示の排気管を通じて排気し、10-5Pa程度の真空度の有機物質の十分に少ない雰囲気にした後、封止が成される。外囲器37の封止後の真空度を維持するために、ゲッター処理を行うこともできる。これは、外囲器37内の所定の位置を行う直前あるいは対止後に、抵抗加熱あるいは高周波 10加熱等を用いた加熱により、外囲器37内の所定の位置に配置されたゲッター(不図示)を加熱し、蒸着膜を形成する処理である。ゲッターは通常Ba等が主成分であり、該蒸着膜の吸着作用により、例えば1×10-1ないしは1×10-5乗Paの真空度を維持するものである。ここで、表面伝導型電子放出素子のフォーミング処理以降の工程は、適宜設定できる。

【0120】次に、単純マトリクス配置の電子源を用いて構成した表示パネルに、NTSC方式のテレビ信号に基づいたテレビジョン表示を行う為の駆動回路の構成例 20 について、図12を用いて説明する。図12において、41は画像表示表示パネル、42は走査回路、43は制御回路、44はシフトレジスタである。45はラインメモリ、16は同期信号分離回路、17は変調信号発生器、Vx及びVaは直流電圧源である。

【0121】表示パネル41は、端子Dox1乃至Doxm、端子Doy1乃至Doyn、及び高圧端子Hvを介して外部の電気回路と接続している。端子Dox1乃至Doxmには、表示パネル内に設けられている電子源、即ちm行n列の行列状にマトリクス配線された表面 30 伝導型電子放出素子群を一行(n素子)づつ順次駆動する為の走査信号が印加される。

【0122】 端子Doy1 乃至Doynには、前記走査信号により選択された一行の表面伝導型電子放出素子の各素子の出力電子ビームを制御する為の変調信号が印加される。 高圧端子Hvには、直流電圧源 Vaより、例えば10k[V]の直流電圧が供給されが、これは表面伝導型電子放出素子から放出される電子ビームに、蛍光体を励起するのに十分なエネルギーを付与する為の加速電圧である。

【0123】走査回路42について説明する。同回路は、内部にm個のスイッチング素子を備えたもので(図中、S1ないしSmで模式的に示している)ある。各スイッチング素子は、直流電圧電源Vxの出力電圧もしくは0[V](グランドレベル)のいずれか一方を選択し、表示パネル41の端子Dox1乃至Doxmと電気的に接続される。S1乃至Smの各スイッチング素子は、制御回路43が出力する制御信号Tscanに基づいて動作するものであり、例えばFETのようなスイッチング素子を組み合わせることにより構成することがで50

きる。

【0124】直流電圧源Vxは、本例の場合には表面伝 導型電子放出素子の特性(電子放出しきい値電圧)に基 づき、走査されていない素子に印加される駆動電圧が電 子放出しきい値電圧以下となるような一定電圧を出力す るよう設定されている。

20

【0125】制御回路43は、外部より入力する画像信号に基づいて適切な表示が行なわれるように、各部の動作を整合させる機能を有する。制御回路43は、同期信号分離回路46より送られる同期信号Tsyncに基づいて、各部に対してTscan、Tsft及びTmryの各制御信号を発生する。

【0126】同期信号分離回路46は、外部から入力されるNTSC方式のテレビ信号から同期信号成分と輝度信号成分とを分離する為の回路で、一般的な周波数分離(フィルター)回路等を用いて構成できる。同期信号分離回路46により分離された同期信号は、垂直同期信号と水平同期信号より成るが、ここでは説明の便宜上Tsync信号として図示した。前記テレビ信号から分離された画像の輝度信号成分は便宜上DATA信号と表した。該DATA信号はシフトレジスタ44に入力される。

【0127】シフトレジスタ44は、時系列的にシリアル入力される前記DATA信号を、画像の1ライン毎にシリアル/パラレル交換するためのもので、前記制御回路43より送られる制御信号Tsftに基づいて動作する(即ち、制御信号Tsftは、シフトレジスタ44のシフトクロックであるということもできる。)。シリアル/パラレル交換された画像1ライン分(電子放出素子 n素子分の駆動デークに相当)のデータは、Id1ないしIdnのn個の並列信号として前記シフトレジスタ44より出力される。

【0128】ラインメモリ45は、画像1ライン分のデータを必要時間だけ記憶する為の記憶装置であり、制御回路43より送られる制御信号Tmryに従って適宜Id1乃至Idnの内容を記憶する。記憶された内容は、Id1乃至Idnとして出力され、変調信号発生器47に入力される。

【0129】変測信号発生器47は、画像データId' 1乃至Id'nの各々に応じて表面伝導型電子放出素子 の各々を適切に駆動変調する為の信号源であり、その出 力信号は、端子Doy1乃至Doynを通じて表示パネ ル41内の表面伝導型電子放出素子に印加される。

【0130】前述したように、本発明を適用可能な電子放出素子は放出電流 I e に対して以下の基本特性を有している。即ち、電子放出には明確なしきい値電圧 V t h があり、V t h 以上の電圧を印加された時のみ電子放出が生じる。電子放出しきい値電圧以上の電圧に対しては、素子への印加電圧の変化に応じて放出電流も変化する。このことから、本素子にバルス状の電圧を印加する

場合、例えば電子放出しきい値電圧以下の電圧を印加し ても電子放出は生じないが、電子放出しさい値電圧以上 の電圧を印加する場合には電子ピームが出力される。そ の際、パルスの波高値Vmを変化させる事により出力電 子ピームの強度を制御することが可能である。また、パ ルスの幅Pwを変化させる事により出力される電子ピー ムの電荷の総量を制御する事が可能である。

【0131】従って、入力信号に応じて、電子放出素子 を変調する方式としては、電圧変調方式、パルス幅変調 方式等が採用できる。電圧変調方式を実施するに際して 10 は、変調信号発生器47として、一定長さの電圧パルス を発生し、入力されるデータに応じて適宜パルスの波高 値を変調するような電圧変調方式の回路を用いることが できる.

【0132】パルス幅交調方式を実施するに際しては、 変調信号発生器47として、一定の波高値の電圧パルス < を発生し、入力されるデータに応じて適宜電圧パルスの 幅を変調するようなパルス幅変調方式の回路を用いるこ とができる。

【0133】シフトレジスタ44やラインメモリ45 は、デジタル信号式のものをもアナログ信号式のものを も採用できる。画像信号のシリアル/パラレル変換や記 **憶が所定の速度で行えるものであれば良いからである。** 【0134】デジタル信号式を用いる場合には、同期信 号分離回路46の出力信号DATAをデジタル信号化す る必要があるが、これには同期信号分離回路46の出力 部にA/D変換器を設ければ良い。これに関連して、ラ インメモリ45の出力信号がデジタル信号かアナログ信 号かにより、変調信号発生器47に設けられる回路が若 干異なったものとなる。即ち、デジタル信号を用いた電 30 2.Dx3を同一配線とすることもできる。 圧交調方式の場合、変調信号発生器47には、例えばD /A変換回路を用い、必要に応じて増幅回路などを付加 する。バルス幅変調方式の場合、変調信号発生器47に は、例えば高速の発振器及び発振器の出力する波数を計 数する計数器(カウンタ)及び計数器の出力値と前記メ モリの出力値を比較する比較器(コンパレータ)を組み 合わせた回路を用いる。必要に応じて、比較器の出力す るパルス幅変調された変調信号を表面伝導型電子放出素 子の駆動電圧にまで電圧増幅するための増幅器を付加す ることもできる。

【0135】アナログ信号を用いた電圧変調方式の場 合、変調信号発生器47には、例えばオペアンプなどを 用いた増福回路を採用でき、必要に応じてレベルシフト 回路などを付加することもできる。パルス幅変調方式の 場合には、例えば、電圧制御型発振回路(VCO)を採 用でき、必要に応じて表面伝導型電子放出素子の駆動電 圧にまで電圧増幅するための増福器を付加することもで

【01:36】このような構成をとり得る本発明の画像形 成装置においては、各電子放出素子に、容器外端子Do 50 多数の通過口を設けることもでき、グリッドを表面伝導

22

x1乃至Doxm、Doy1乃至Doynを介して電圧 を印加することにより、電子放出が生ずる。 高圧端子H vを介してメタルバック35、あるいは透明電極 (不図 示) に高圧を印加し、電子ビームを加速する。加速され た電子は、蛍光膜34に衝突し、発光が生じて画像が形

【0137】ここで述べた画像形成装置の構成は、本発 明を適用可能な画像形成装置の一例であり、本外明の技 格思想に基づいて種々の変形が可能である。入力信号に ついては、NTSC方式を挙げたが入力信号はこれに限 られるものではなく、PAL、SECAM方式などの 他、これよりも、多数の走査線からなるTV信号 (例え ば、MUSE方式をはじめとする高品位TV)方式をも 採用できる。

【0138】次に、はしご型配置の電子源及び画像形成 装置について図13及び図14を用いて説明する。

【0139】図13は、はしご型配置の電子源の一例を 示す模式図である。図13において、21は電子源基 板、24は電子放出素子である。26(Dx1乃至Dx 20 10)は、電子放出素子24を接続するための共通配線 である。電子放出素子24は、基板21上に、X方向に 並列に複数個配置されている(これを素子行と呼 ぶ。)。この素子行が複数行配されて、電子源を構成し

ている。各素子行の共通配線間に駆動電圧を印加するこ とで、各素子行を独立に駆動させることができる。即 ち、電子ビームを放出させたい素子行には、電子放出し きい値電圧以上の電圧を、電子ビームを放出しない素子 行には、電子放出しきい値電圧以下の電圧を印加する。 各素子行間の共通配線D×2万至D×9は、例えばD×

【0140】図14は、はしご型配置の電子源を備えた 画像形成装置におけるパネル構造の 例を示す模式図で ある。27はグリッド電極、28は電子が通過するため の空孔、29はDox1乃至Doxmよりなる容器外端 子である。30は、グリッド電極27と接続されたG1 乃至Gnからなる容器外端子、21は電子源基板であ る. 図14において、図10、図13に示した部位と同 じ部位には、これらの図に付したのと同一の符号を付し ている。ここに示した画像形成装置と、図10に示した 40 単純マトリクス配置の画像形成装置との大きな違いは、 電子源基板21とフェースプレート36の間にグリッド 電極27を備えているか否かである。

【0141】グリッド電極27は、表面伝導型電子放出 素子から放出された電子ビームを変調するためのもので あり、はしご型配置の素子行と直交して設けられたスト ライプ状の電極に電子ビームを通過させるため、各素子 に対応して1個づつ円形の開口28が設けられている。 グリッドの形状や配置位置は図14に示したものに限定 されるものではない。例えば、開口としてメッシュ状に

型電子放出素子の周囲や近傍に設けることもできる。 【0142】容器外端子29及びグリッド容器外端子3 0は、不図示の制御回路と電気的に接続されている。

【0143】本例の画像形成装置では、素子行を1列ずつ順次駆動(走査)していくのと同期してグリッド電極列に画像1ライン分の変調信号を印加する。これにより、各電子ビームの蛍光体への照射を制御し、画像を1ラインずつ表示することができる。

【0144】本発明の画像形成装置は、テレビジョン放送の表示装置、テレビ会議システムやコンピューター等 10 の表示装置の他、感光ドラム等を用いて構成された光アリンターとしての画像形成装置としても用いることができる。

[0145]

【実施例】以下に、実施例に基づき本発明を説明する。 【0146】 [実施例1、比較例1] 本実施例では、図 17に示す構成の表面伝導型電子放出素子を作成した。 本実施例の製造方法は、図4に示したものと基本的には 同様である。

【0147】以下に図1及び図4を用いて、本実施例の 20 構成と製造方法を説明する。

【0148】 **工程**-a

清浄化した育板ガラス上に0.5μmのシリコン酸化膜をスパッタリング法により形成した基板1上に、所望の電極の形状の開口を有するホトレジスト(RD-200 0N-41; 円立化成社製)パターンを形成し、真空蒸着法により厚さ5nmのTi、厚さ100nmのNiを順次堆積した。この後ホトレジストパターンを有機溶剤で溶解し、Ni/Ti堆積膜をリフトオフして、素子電極2、3を形成した(図4の(a))。素子電極の間隔 30 Lは3μm、幅Wは300μmである。

【0149】工程-b

導電性薄膜4を形成するため、Cr膜のマスクを形成する。素子電極を形成した基板に、真空蒸着法により厚さ300 nmのCr膜を堆積、通常のフォトリソグラフィープロセスにより、導電性薄膜のパターンに相当する開口部を設ける。

【0150】これにPdアミン錯体溶液(ccp4230; 奥野製薬(株)製)をスピンナーにより回転塗布し、大気中300℃12分間の加熱焼成処理を施した。こうして形成された膜は、PdOを主成分とする導電性の微粒子膜で、膜厚は7nmであった。

【0151】工程-c (1)

Cr農をウエットエッチングして除去する。PdO微粒子膜はリフトオフによりパターニングされ所望の形状の導電性薄膜4が形成される(図4の(b))。

【0152】導電性薄膜4の抵抗値はR。 = 2×10⁴ Ω/□であった。

【0153】工程-d

上記素子を、図7の測定評価装置に移した。真空容器15内部は排気装置16により2.7×10⁻³Paの圧力になるまで排気した後、素子電極2,3の間に電圧を印加してフォーミング処理を施した。これに用いた電圧波形は図5(b)に示されたもので、T1=1msec.、T2=10msec.である。三角波の波高値は0.1Vステップで昇圧させた。また一つのフォーミングパルスからつぎのフォーミングパルスの同に、0.1 Vの抵抗測定用パルス(不図示)を印加し、抵抗値をモ

ニタしながらフォーミングを行った。フォーミング処理

は、抵抗値が1MΩを超えたところで終了した (図4の

(c))。終了時のフォーミングパルスの波高値 (フォ

24

ーミング電圧) は5.0 Vおよび5.1 Vであった。 【0154】工程-e

2つの素子に活性化処理を施した。このとき真空容器 15内の圧力は、2.0×10⁻³ Paであった。活性化に用いたパルスは、図 6 (b) に示すような矩形波で、V ph=18Vとした。 If, Ieを測定しながら活性化処理を行い、約30分で、Ieが飽和を示したので処理を終了した。

【0155】この後、素子の電子放出特性を測定した。 排気装置をイオンボンプに切り替え真空容器15内の有 機物質の残留を極力防止するようにした。素子とアノー ド電極間の距離は4mm、電位差は1kVとした。測定 時の真空容器15内の圧力は4.2×10⁻¹Pa(有機 物質の分圧にして4.2×10⁻⁵Pa)であった。

【0156】測定された電流値は、両方の素子ともIf =2.0mA、Ie=4.0μA、従って電子放出効率 η=Ie/If=0.2%であった。

30 【0157】工程-f

一方の素子をA(実施例1)、他方をB(比較例1)と 呼ぶことにする。素子Aのみに工程eと同じパルスの印 加を続ける。

【0158】真空容器内に水素ガスを導入、圧力を1.3×10⁻¹Paとした。素子Aの1fは徐々に減少し、If=1mA程度でほぼ安定した(図4の(d))。【0159】この後、水素導入を停止し、1.3×10⁻¹Paまで下げ、素子A、Bともに18V矩形波パルスを印加し、電子放出特性の測定を行った。この後さらに電子放出を続けて、長時間駆動継続後、特性がどの様に変化しているかを調べた。さらに、1素子づつ駆動し、アノード電圧を0.5kV刻みで昇圧し、放電を起こさずに駆動できるアノード電圧の上限を求めた。結果は以下の通り、素子AではBに比して、電子放出効率が向上するほか、長時間駆動による特性の低下が抑制され、放電耐圧も改善されることが分かった。

[0160]

【表1】

2	
Z	7

							20
素子	If(mA)	le(µ Å)	ŋ (K)	驱動後 lf(nA)	起動後 le(μA)	取動後 カ(%)	放電耐圧 (kV)
A	1.0	4.0			2.5		5.5
В	2.0	4.0	0.20	1.4	2.5	0.18	2.5

【0161】[実施例2]本実施例において図17に示 した構成の表面伝導型電子放出素子を作成した。

【0162】工程-a

状の閉口を有するホトレジスト (RD-2000N-4 1:日立化成社製)パターンを形成し、真空蒸着法によ り、厚さ5nmのTi、厚さ100nmのNiを順次堆 積した。この後ホトレジストパターンを有機溶剤で溶解 し、Ni/Ti堆積膜の不要部分をリフトオフにより除 去して素子電極2,3を形成した(図4の(a))。素 子電極の間隔L=10μm、幅W=300μmである。 【0163】工程-b

電子放出部5を形成するための導電性薄膜4を所定の形 状にパターニングする。このため、厚さ50nmのCr 20 膜を真空蒸着法により堆積し、上記素子電極2,3と電 極間隙の一部を露出する開口を有するようにパターニン グする。開口の中W'は100µmとした。その上にP dアミン錯体溶液(ccp4230; 奥野製薬(株) 製)をスピンナーを用いて塗布し、大気中300℃10 分間の加熱焼成処理を行った。これによりPdOの微粒 子からなる導電性薄膜4が形成された。こうして形成さ れた膜の厚さは12nmであった。

【0164】工程-c

Cr膜をウエットエッチングによって取り除き、導電性 30 薄膜4を所望のパターンに形成した(図4の(b))。 導電性薄膜4の抵抗値はR。 = 1.5×10°Ω/口で あった。

【0165】工程-d

以上の加工を施した基板を、図7に示す測定評価装置に セットし、真空容器15内を排気装置16(イオンポン プ) により排気して2. 6×10-6Paに達した後、素 子電圧Vfを印加するための電源11により各業子電極 2,3の間にパルスを印加し、通電フォーミングを施し た。フォーミングに用いた電圧波形は図5(b)に示さ 40 【0174】 [実施例3] 実施例2の工程eまでを行っ れるものである。

【0166】本実施例では、T1=1msec.、T2 =10mscc. とし、三角波の波高値 (フォーミング 時のピーク電圧) は0.1 Vステップでアップさせフォ ーミング処理を行った。またフォーミング処理中は、同 時に0.1 Vの電圧でフォーミングパルスの休止中に抵 抗測定用パルスを挿入して抵抗の測定を行った。フォー ミングの終了は、この測定値1 MΩ以上になった時と し、電圧の印加を終了した。フォーミング終了時のパル ス波高値はいずれの素子も約7.0Vであった。

*【0167】工程-e

バリアブルリークバルブ17を開き、液溶18からアセ トンを導入する。四重極質量分析器により真空容器15 清浄化した石英ガラス製の基板1上に、所望の電極の形 10 内部のアセトン分圧を監視し、分圧が1.3×10-1P aとなるようバルブを調整した。

【0168】 工程-f

図6(b)に示す、単極性矩形波パルスを印加した。パ ルス波高値はVph=18V、パルス幅T1=1mse c.、ハルス間隔T2=10msec. である。パルス 印加を30分続けた後終了。終了時の素子電流は11= 1.5mAであった。

【0169】工程-g

アセトンの導入を停止し、素子を80°Cに加熱しながら 真空容器 1/5内を排気する。

【0170】工程-h

マスフローコントローラーを制御して、真空容器1.5内 に水素を導入、水素の分圧は、1.3×10-2Paとし、

【0171】工程-i

工程fと同様のパルスを印加する。5分間のパルス印加 を続けた後停止、水素を排気した(図4の(d))。 バー ルス印加停止時の素子電流は、If=1.2mAであっ た。

【0172】工程-j

真空容器内をイオンポンプにより排気しながら、真空容 器をヒーターにより加熱、素子もフォルダーに備えたヒ ーターにより250℃に加熱。真空容器内の圧力を1.◎ 3×10-6Paまで低下させ、素子に18Vの矩形波パー ルス、バルス幅100μsec.、を印加して特性が安 定していることを確認した。

【0173】[比較例2]実施例2の工程gまでと同様 の処理を行う。工程h,iを省略し、工程jの安定化工。 程を施した。

た後、工程 f 及び工程 i におけるパルス印加を、図6 (a)の両極性パルスにより行った。パルス波高値はV ph=V'ph=18V、パルス幅T1=T'1=1m sec.、パルス間隔T2=10msec.である。工 程 f 終了時の素子電流は I f = 1.8mA、工程 i 終了 時の素子電流はIf=1.4mAであった。

【0175】この後、工程」と同様の安定化工程を施し

【0176】 [実施例4] 実施例2の工程はまでと同様 *50 の処理を行った後、素子を真空容器15から取り出し、

次の工程d'を行った。 【0177】工程-d'

実施例2の工程bで用いたPdアミン錯体溶液を、さら に酢酸ブチルで3倍に希釈した溶液を、スピンナーを用 いて塗布し、大気中で300℃10分間の焼成処理を行 う、この後、N2 (98%) -H2 (2%) 混合ガスの 気流中に素子を60分間放置した。

【0178】この素子を走査電子顕微鏡(SEM)で観 察したところ、電子放出部亀裂中に、直径3~7 n m程 度のPd做粒子が分散しているのが観察された。

【0179】以下実施例2の工程e以下と同様の処理を 行った。本実施例では、工程fでの素子電流はIf= 1.8mA、工程i終了時の素子電流はIf=1.3m Aであった。この後、工程」と同様の安定化工程を行っ た。

【0180】[実施例5]実施例2の工程dまでと同様 の処理を行い、続いて以下の工程を行った。

【0181】**工程**-e"

真空容器15内にメタンを導入する。排気装置16のメ インバルブ (不図示)を絞ってコンダクタンスを下げ、 メタンの流入量を調整して真空容器内の圧力を130P aにした.

【0182】工程-f*

素子の単極性矩形波パルス(図6(b))を印加する。 パルスの波高値は18V、パルス幅1msec.、パル ス間隔10msec. で、60分間パルス印加を続け * *た.パルス印加終了時の素子電流は、If=1.3mA であった。

【0183】工程-g"

メタンの導入をやめ、真空容器15内を排気した後、水 素を導入、圧力を1.3×10-2Paとした。

【0184】工程-h"

工程 f " と同様のパルスを5分間印加する。終了時の素 子電流は11=1.1mAであった。

【0185】この後、工程」と同様の安定化工程を施し 10 た.

【0186】(電子放出特性評価)実施例2~5及び比 較例2から、それぞれ1素子づつを選び、各々も電子放 出特性を、引き続き図7の装置により行った。真空装置 内の圧力は、2.7×10-6Pa以下を維持し、素子加 熱用ヒーターをオフし素子の温度が室温に戻ってから評 価を行った。

【0187】素子に印加した電圧は図6(b)に示した 単極性矩形波パルスで、波高値はVph=18V、パル ス幅T1=100µsec.、パルス間隔T2=10m sec. とした。素子とアノードの距離はH-4mm、 電位差は1kVに設定した。

【0188】次に各素子の電子放出特性について、評価 開始直後及び100時間連続駆動後に測定した値を示

[0189]

【表2】

	/4x印加 終了時	評価製	始当初	100時間経過後 🖂		
	lf(mA)	lf(mA)	le(µA)	lf(nA)	le(#A)	
英施例2	1.2	1.1	1.2	0.9	0.8	
実施例3	1.4	1.3	1.2	1.1	1.0	
实施例4	1.3	1.2	1.1	1.0	0.8	
実施例5	1.1	1.0	1.5	0.8	1.2	
北較例 2	1.5	1.2	0.6	0.6	0.2	

【0190】(耐放電特性評価)上記実施例、比較例か ら、上記電子放出特性評価に用いなかった素子からそれ 単極性矩形波パルスを素子に印加しながらアノードと素 子の間の電位差(アノード電圧Va)を、1kVから

※分間駆動し、その間に素子を破損するような放電が起き なければ、そのVaでの駆動に耐えると判定した。実施 ぞれ1素子選び、耐放電特性を測定した。上記と同様の 40 例、比較例について、つぎのVaまで放電に耐えること を確認した。

[0191]

0.5kV刻みで上昇させた。各アノード電圧で、10%

【表3】

	窦施例2	実施例3	実施例4	突旋例5	比較例2
最大Ya(kV)	6.5	7.0	6,0	7.0	2.5

【0192】(物性評価) ★放出特性及び耐放電特性の評価に用いなかったものを基 (SEM)上記実施例及び比較例の素子の内、上記電子★50 板から切り離して、走査電子顕微鏡(SEM)により観

察した。実施例2、4においては、電子放出部集型の内 部正極硬にカーボン膜が見られ、その外側には見られな い(図17)。実施例3においても電子放出部集型内部 にカーボン膜が見られるが、正極側だけでなく負極側に も同様に見られる(図18)。 亀裂の外側にはやはりほ とんど見られない。

【0193】これに対して、比較例2では、カーボン膜 は主に正極関の亀裂内部及びその後方に見られ、負極関 にも僅かながら見られる。

【0194】なお、上記実施例及び比較例ではカーボン 10 膜と負極関導電性薄膜の間もしくは両極限のカーボン膜 の間の基板に、溝が出来ているのが観察された。

【0195】これは活性化工程で発生したラジカルなど が基板と反応して清の形成を引き起こしているのではな いかと推定される。

【0196】(Raman)実施例1、比較例1及び上 記素子について、Raman分光分析装置により、カー ボン膜の結晶性の評価を行った。使用した光源は、波長 514. 5nmのArレーザーで、試料表面でのスポッ ト径は約1µmである。

【0197】電子放出部付近にスポットを置くと、13 35cm-1 (P1)と1580cm-1 (P2)付近にピ ークを持つスペクトルが得られ、炭素膜が形成されてい ることが分かる。図2はこの測定結果を模式的に示した ものである。 本実施例・比較例について得られたスペク トラムはすでに述べたように上記2つのピークの他に、 1490 c m-1付近にあるもう一つの小さなピークを仮 定することで、ピークが分離できた。

【0198】 このうちP2ピークはグラファイトの基本*

* 構造の骨格をなす結合の電子遷移に由来するものであ り、P1ピークは結晶の周期性の乱れに由来するもので ある。従って、純粋なグラファイトの単結晶であれば、 P2ピークのみが観察されるはずであるが、グラファイ トが小さな結晶の集合体からなっている場合や、格子欠 陥を多く含む場合などには、P1ピークが大きくなる。 結晶性がさらに低くなると、P1ピークがさらに大きく なるほか、ピークの幅が増入する。また結晶状態の様々 な違いを反映して、ピーク位置のシフトも生じる。

【0199】上記実施例・比較例においては、グラファ イトであっても結晶粒径が小さいために、P2ピーク以 外のピークも観測されるものと思われる。以下、いずれ の実施例・比較例においてもP1ピークの強度が十分大 きいので、このビークの半値幅を結晶性の目安として比 較することが出来る。

【0200】比較例2の素子では、亀裂付近と、亀裂の 後方ではピーク形状に違いがある。電子放出部亀裂に、 レーザースポットをあわせた場合、上記P1ピークの半 値幅はおよそ150cm-1であるが、急裂から1μm以上 上離れた位置ではピーク幅が急激に広がり、約300 c m-1程度の値となる。これより、亀裂付近の方が結晶性 が高く、亀裂の後方では結晶性が低くなっていることが わかった。実施例2~5ではいずれも亀裂付近以外では 上配シグナルはほとんど検出されず、亀裂部付近でのP 1ピークの半値幅の測定値は次に示すとおりいずれも比 較例よりも高い結晶性を有することがわかった。

[0201]

【表4】

ſ	-		dr#=#19	ct-lik faite		cir-Malaric	比的	201 1	比较	712
		* KANAT	SCHOOL S	7.867	实施例(A VEDIO	电影付近	电影使方	单型付近	為製能方
	(日)	120	100		105	i	160		160	300

20

【0202】なお、3つのピークの強度から見積もった グラファイト結晶の粒径は、実施例においては、2~3 nmないしそれ以上であった。

【0203】(TEM)上記素子について、TEMによ りカーボン膜の観察を行った。実施例1~5いずれにお いても、電子放出部亀裂中のカーボン膜には、格子像が 40 観察され、結晶粒径が2~3 nmないしそれ以上のグラ ファイト結晶が主体となっていることが観察され、Ra. man分光分析の結果と一致することがわかった。図1 5は亀裂近傍の半分を示すものであるが、亀裂のエッジ でグラファイトの格子像が見える状況の模式図である。 実施例4では、 急裂中に形成されたPdの微粒子を格子 像が取り囲み「カプセル」様の結晶格子が形成されてい るのが観察された(図25)。図16はこれを模式的に 示したものである。一部には内部のPd 微粒子が無くな った「カプセル」もあった。一方、比較例2では、亀裂※50 が取り除かれ、電子放出部亀裂内部の比較的結晶性の良一

※中には上記実施例と同様にカーボン膜に格子像が見ら れ、グラファイトが形成されていたが、亀裂後方のカー ボン膜には部分的にしか格子像が見られず、主に微結晶 グラファイト、アモルファスカーボンなどから出来てい。 ることがわかった。

【0204】以上の構成を模式的に示したのが図17~ 19で、実施例2及び5では図17の様に、実施例3で は図18の様に電子放出部亀裂中にグラファイトの膜が 形成されているのに対し、比較例2では、 亀裂中には結 晶性のやや低いグラファイトの膜、急裂後方ではアモル ファスカーボンなどによる膜が出来ている(図19)。 膜にイオンや電子が衝突し、膜に残留する水素原子と炭 素などからなるガスが発生し、放電の引き金となるもの と思われる。一方、実施例では、この部分のカーボン膜 い部分のみが残るため、ガス発生の頻度が小さく、より高いアノード電圧まで耐えるものと思われる。

【0206】[実施例6]本実施例の表面伝導型電子放出素子の構成は、図24の(a)に示したものと類似している。ただし、本実施例の素子は清8は形成されておらず、又、一枚の基板上に複数の表面伝導型電子放出素子を配置し、ガラスパネル内に封入してライン状の電子源として構成したものである。以下に製造工程を説明する。

【0207】(1)清浄・乾燥した青板ガラス基板1に 10 ホトレジスト(RD-2000N-41:日立化成社 製)により電極を形成するためのマスクパターンを形成し、真空蒸着法により、Tiを5nm、Ptを30nm 堆積させた。

【0208】(2)レジストパターンを溶剤で溶解し、 リフトオフによりPt/Tiの素子電極2, $3を形成する。電極間隔しは<math>10\mu$ mとした(図4(a))。

【0209】(3)素子電極を形成した基板に、スパッタリング法によりCr膜を30nm成膜、フォトリソグラフィー技術により、導電性薄膜形成様の開口パターン 20を有するCrマスクを形成する。

【0210】(4) Pdアミン錯体溶液(ccp4230; 奥野製薬(株)製)をスピンナーコートした後、大気中300℃で焼成しPdの微粒子膜を形成、CrマスクをウエットエッチングしPdの微粒子膜の不要な部分を除去して、導電性薄膜4を形成する(図4(b))。【0211】(5)上記の電子源、パックプレート、蛍光体とメタルバックを具備したフェースプレート、支持枠、排気管を組み合わせ、これをフリットガラスを用いて溶着し、電子源パネルを形成する。

【0212】(6)図20に示すように電子源パネルと排気装置、評価回路を接続する。51は上記のようにして形成されたパネル電子源、52は駆動回路である。53はイオンボンプを主体とする超高真空用の第1の排気装置、54はターボボンプ・ロータリーボンプからなる高真空用の第2の排気装置である。55は四重極質量分析器(Quadrapole mass analyser)で、真空装置内の雰囲気をモニターするのに用いる。56は水素ガスの導入量を調整するためのマスフローコントローラーである。

【0213】(7)第2の排気装置54により電子源パネル51内を排気する、到達圧力は約10-4Paであった。

【0214】(8) 駆動回路52により、電子源パネル内の各素子に通電しフォーミングを行い、電子放出部電 裂5を形成する(図4(c)).フォーミングに用いたパルスは、図5(b)に示した、T1=1msec.、T2=10msec.で波高値の漸増する三角波である。

【0215】(9)マスフローコントローラー56を適 50 特性を調べた。結果は次の通りである。

32 当に調整し、水素を導入水素分圧を1×10⁻⁴Paとなるように調整した。

【0216】(10) 駆動回路52により14V矩形波パルスを印加、パルス幅1msec.、パルス間隔10msec.とした。このとき素子と、アノード電極の役割を兼ねるメタルバックとの間には1kVの電圧を印加した。Ie, Ifをモニタしながらパルス印加を行い、各案子ごとにIeが5μAに達したところで、それぞれパルス印加を停止した。

【0217】(11)水素の導入を停止、電子源パネル 51を不図示のヒーターにより加熱しながら、第1の排 気装置53により排気。

【0218】(12)四重極質量分析器55により、雰囲気を監視し、有機物質の残留成分が十分減少したことを確認して排気管を加熱して封じ切った。

【0219】 [比較例3] 実施例6と同様に上記の(10)までを行う。ただし水素ガスの導入は行わなかった。この後、(12)と同様の操作を施した。

【0220】[実施例7]本実施例においては、図24 の (a)に示す構成の表面伝導型電子放出素子を作成した。まず、実施例6と同様に(5)までを行う。つづい て以下の工程を行う。

【0221】(6)図20と同様に駆動回路、排気装置と接続する。ただし本実施例では第2の排気装置は用いない。また、有機溶剤(アセトン)の蒸気を導入できるようにしている。

【0222】ソープションボンプとイオンボンプからなる排気装置53により排気し、圧力を10「Pa程度まで下げる。

30 【0223】アセトンと水素ガスを導入、両者の分圧を ともに1×10⁻³Paとする。分圧は、四重極質量分析 器55により監視しながら、マスフローコントローラー 56とバルブを適当に操作して調節した。

【0224】(7)実施例6と同様にパルスを印加し、 I eが5µAに到達したところでパルス印加を停止する。

【0225】(8)アセトン、水素の導入を停止し、電子源パネルを加熱しながら排気する。四重極質量分析器により水素・アセトンの分圧が十分低くなったことを確40 認して排気管を加熱して封じ切る。

【0226】[比較例4] 実施例7と同様の操作を行う。ただし導入するのはアセトンのみで水素は導入しない。

【0227】(電子放出特性評価)実施例6、7と比較例3、4の電子源パネルの特性を評価した。14V矩形 彼パルスを印加、IeとIfを測定した。このとき素子とメタルバックの間の電圧は1kVとした。続いて100時間電子放出を続けた後、Ie,Ifを測定した。

【0228】その後、実施例1~5と同じ要領で耐放電特性を調べた。結果は次の通りである。

[0229]

*	【表5	1
	*	*【表5

電子源	lf(mA)	Ie(μA)	1001	耐放電特性	
ET AR	11 (11)	19(μκ)	If(nA)	le(µA)	(kV)
実施例 8	2.4	2.4	2.0	1.5	5.0
比較例8	2.4	2.1	1.8	0.8	2.0
実路例7	2.3	2.8	1.9	1.4	5.5
比較例4	2.8,	2.0	1.7	0.8	2.5

【0230】同様の方法でもう一組の素子を作成し、前述と同様にRaman分光分析を行った。結果は次の通りである。

[0231]

【表6】

	半值幅 (cm ⁻¹)		
電子源	电影近傍	电裂换方	
実施例8	120	150	
比較例8	170	300	
実施例7	100	130	
比较例4	160	300	

【0232】 [実施例8] 本実施例の構成は、図24の (a) に示したものと基本的に同じである。ただし、一 基板上に4素子を並列に作成した。

【0233】工程-a

清浄化した石英ガラス製の基板1上に、素子電極の形状に対応する開口部を有するパターンのホトレジスト(RD-2000N-41:日立化成社製)を形成し、真空蒸着法により、厚さ5nmのTi、厚さ100nmのNiを順次堆積した。ホトレジストパターンを有機溶剤で溶解し、Ni/Ti堆積膜の不要部分をリフトオラにより除去して素子電極2、3を形成した。素子電極間隔L=10μm、幅W=300μmである。

【0234】工程-b

素子電極2.3を形成した基板1に、厚さ50nmのCr膜を真空蒸着法により堆積し、フォトリソグラフィー技術により、導電性薄膜に対応する開口部を有するようにパターニングしてCrマスクを形成する。開口の幅W'は100μmとした。これにPdアミン鉛体溶液(ccp4230:奥野製薬(株)製)をズピンナーを用いて塗布し、大気中300℃12分間の加熱焼成処理を行った。これによりPdOの微粒子がらなる導電性薄膜4が形成された。こうして形成された膜の厚さは12※50

※nmであった。

【0235】工程-c

Cr膜をウエットエッチングによって取り除き、リフトオフにより導電性薄膜4を所望のパターンに形成した。 導電性薄膜4の抵抗値はR。=1.4×10¹Ω/ロであった。

34

【0236】工程-d

20 以上の加工を施した基板を、図7に示す評価装置にセットし、真空容器15内を排気装置16(イオンボンブ)により排気して2.7×10-8Paに達した後、素子電圧Vfを印加するための電源11により各素子電極2,3の間にパルスを印加し、通電フォーミングを施した。フォーミングに用いた電圧波形は図5(b)に示されるものである。

【0237】本実施例では、T1=1msec.、T2=10msec.とし、三角波の波高値(フォーミング時のピーク電圧)は0.1Vステップで昇圧させフォーミング処理を行った。またフォーミング処理中は、同時に0.1Vの電圧でフォーミングパルスの休止中に抵抗測定用パルスを挿入して抵抗の測定を行った。フォーミングの終了は、この測定値が1MΩ以上になった時とし、電圧の印加を終了した。フォーミング終了時のパルス波高値はいずれの素子も約7.0Vであった。

【0238】工程-e

バリアブルリークバルブ17とマスフローコントローラー (不図示)を適当に調節して、アセトン分圧を1.3×10⁻¹Pa、水素分圧を1.3×10⁻²Paとした。アセトン分圧は、差動排気型の四重極質量分析器(不図示)により測定、水素分圧は、真空容器15内の全圧にはは等しいと見なして調節した。

【0239】工程-f

図6(b) に示す、単極性の矩形波パルスを印加した。 パルス波高値はVph=18V、パルス幅T1=1msec.、パルス間隔T2=10msec.である。パルス印加を120分続けた後終了。終了時の素子電流はIf=1.7mAであった。

【0240】[実施例9]実施例8と同様の操作を工程 dまで行い、工程eで導入するアセトンの分圧を13P

aとし、工程fで印加する単極性矩形波パルスの波高値 を20 Vとした。その他は、実施例8と同様のパルスを 印加して処理を行った。素子電流の上昇が実施例8より 早かったので、90分でパルス印加を終了した。パルス 印加終了時、パルス波高値を18Vに変更して測定した 素子電流は、If=1.9mAであった。

【0241】[実施例10]実施例8と同様の操作を工 程eまで行い、工程fで印加するパルスを図6(a)に 示す両極性矩形波パルス、波高値18V、パルス幅1m sec.、パルス間隔10msec.とした。その他 は、実施例8と同様の処理を行った。パルス印加終了時 の素子電流は、If=2.1mAであった。この後、実 施例2の工程」と同様の安定化工程を施した。

【0242】[実施例11]実施例8と同様の操作を工 程はまで行った後、真空装置から素子を取り出し、以下 の操作を行った。

【0243】 工程-d'

実施例8の工程bで用いたPdアミン錯体溶液を、さら に酢酸ブチルで3倍に希釈した溶液を、スピンナーを用 いて塗布し、大気中で300℃10分間の焼成処理を行 20 う。この後、N2 (98%) - H2 (2%) 混合ガスの 気流中に素子を60分間放置した。

【0244】この素子を走査電子顕微鏡(SEM)で観 察したところ、電子放出部亀裂中に、直径3~7 nm程 度のPd微粒子が分散しているのが観察された。

【0245】以下実施例8の工程e以下と同様の処理を 行い、特性を評価した。本実施例では、工程fでの素子 電流の増加が早く起こったため、パルス印加を60分で* *中止した。パルス印加終了時の素子電流は If=1.9 mAであった。

【0246】[比較例5] 実施例8の工程dまでと同様 な操作を行い、工程 e での水素の導入を省略した。アセ トン分圧、印加パルスなど他の条件は実施例8と同様で ある。 I f の増加が実施例8より速かったので、30分 でパルス印加を停止し、真空容器内を排気した。パルス 印加終了時の素子電流は、If=1.5mAであった。 この後、安定化工程を施した。

10 【0247】(特性評価)上記実施例8~11及び比較 例5について電子放出特性の測定を行った。測定は、活 性化工程を終了した後、素子を80℃に加熱しながら真 空容器内をイオンボンプによって排気し、圧力が2.7 ×10-6Paに到達してから、加熱をやめ、素子が室温 に戻ったのを確かめてから開始した。

【0248】素子は、図6(b)に示した単極性矩形波 パルスにより駆動、パルス波高値は18V、パルス幅丁 1=100μsec.、パルス間隔T2=10mse c. である。素子とアノードの距離はH=4mm、電位 差はVa=1kVとした。

【0249】また、耐放電特性も前述の例と同様に測定 した.

【0250】測定開始直後、及び100時間経過後の素 子電流 If、放出電流 Ie及び耐放電特性の測定結果を 次に示す.

[0251]

【表7】

電子級	評価開始当初		100時間経過後		耐放電特性
4E 7 40).	If(ma)	Ie(μA)	If(nA)	le(µA)	(kV)
実施例8	1.5	1.1	0.9	0.6	. 5.5
实施例9	1.5	1.2	1.1	0.0	5.5
実施例10	1.8	1.4	1.4	1.1	5.5
实施例 11	1.5	1.0	1.0	0.6	6.0
比較例5	1.2	0.6	0.6	0.2	2.5

【0252】(物性評価)

100 100

(Raman)上記実施例8~11及び比較例5の特性 評価に用いなかった素子から、それぞれ一素子づつ選 び、カーボン膜の結晶性を調べるため、Raman分光 分析よる評価を行った。光源には波長514.5nmの Arレーザーを用いた。試料表面でのレーザースポット 径は、約1μmである。

【0253】電子放出部付近にスポットを置くと、13 35cm-1 (P1)と1580cm-1 (P2)付近にピ

※ることが分かる。

【0254】いずれの実施例・比較例でもP1ビークの 強度が十分大きいので、このピークの半値幅を結晶性の 目安として比較することが出来る。

【0255】上記のRaman分光分析装置により、A rレーザーのスポットを素子電極間隙の一方の端から他 方の端までスキャンして、P1ピークの半値幅をスポッ トの位置の関数としてプロットする。 図21にその結果 を模式的に示す。図は10μmの電極間隙の中央(目盛 ークを持つスペクトルが得られ、炭素膜が形成されてい※50 の0の位置)に、電子放出部亀裂がある場合を想定して いるが、電子放出部亀裂の位置は中央に限るものではない。位置目盛の正の側が電極の正極側である。

【0256】活性化時に両極性パルスを用いた実施例1 0を除き、負極例にはカーボン膜の量が少なく、シグナルレベルが低いが、正極例では十分なレベルのシグナルを検出できた。比較例5では、亀裂付近では、半値幅が比較的狭く150cm⁻¹であるが、正極例電極に近づくにしたがい徐々に増加し、250cm⁻¹まで増加した。 【0257】実施例8~11では半値幅の変化は小さく、実施例8では100~130cm⁻¹、実施例9では 10 85~120cm⁻¹、実施例10では90~130cm⁻¹、実施例11では100~130cm⁻¹の範囲にあった。

【0258】(TEM) Raman分光分析により、実施例の炭素膜は中央付近で結晶性が高くなっていることは、わかった。さらに透過電子顕微鏡(TEM)による観察を行いより詳細な構造を調べた。

【0259】比較例1では、主に電子放出部亀裂から正極側に炭素膜が形成され、負極側では僅かに堆積していた。 亀裂内部の炭素膜をみると格子像が観察され、グラ 20ファイトが形成されていることが裏付けられた。 結晶粒のサイズは2~5 n程度のものが多数であった。 一方、 亀裂からはずれた部分では、明確な格子像は見られず、アモルファスカーボン等により構成されるものと思われる。

【0260】図22に比較例5の場合の炭素膜のグラファイト化の状況を模式的に示した。炭素膜は亀裂内部がグラファイト、亀裂外はアモルファスカーボンなどにより構成されている。

【0261】実施例8~11では、図23に模式的に示 30 すように、炭素膜のどの部分にも格子像が観察され、全体がグラファイトにより形成されていることがわかった。結晶粒は10 nm以上のものが多く含まれていた。図24(a)は実施例8,9の構造の模式図、図24(b)は実施例10の模式図である。

【0262】実施例11の亀裂内部のPd散粒子周辺を 観察すると、実施例4の場合と同様に微粒子をとりまい た状態の格子像が観察され、いわゆる「カプセル」様の 結晶が成長していることがわかった。図25は実施例1 1の構成を模式的に示したものである。

【0263】活性化工程でIfの増大が早くなったのは、象裂内のPd微粒子が結晶成長の核となって、上記のようなカーボンの結晶が成長したことが原因と思われる。

【0264】なお、いずれの素子も、炭素膜と負極関準 電性薄膜の間もしくは両極関の炭素膜の間の基板に、溝 8が出来ているのが観察された。

【0265】[実施例12]本実施例の表面伝導型電子 放出素子は、図24の(a)に示したものと基本的に類 似の構成を有する。 【0266】工程-a

清浄化した石英ガラス製の基板1上に、素子電極の形状に対応する開口部を有するパターンのホトレジスト(RD-2000N-41;日立化成社製)を形成し、真空蒸着法により、厚さ100nmのNiを堆積した。ホトレジストパターンを有機溶剤で溶解し、Ni膜の不要部分をリフトオフにより除去して素子電極2,3を形成した。素子電極間隔L=2μm、幅W=500μmである。

38

) 【0267】工程-6

案子電極2、3を形成した基板1に、厚さ50nmのCr膜を真空蒸着法により堆積し、フォトリソグラフィー技術により、導電性薄膜に対応する開口部を有するようにパターニングしてCrマスクを形成する。開口の幅W'は300μmとした。これにPdアミン錯体溶液(ccp4230; 奥野製薬(株)製)をスピンナーを用いて塗布し、大気中300℃10分間の加熱焼成処理を行った。これによりPdOの微粒子からなる導電性薄膜が形成された。こうして形成された膜の微粒子の7nm程度、膜厚も同程度であった。

【0268】工程-c

Cr膜をウエットエッチングによって取り除き、リフトオフにより導電性薄膜4を所望のパターンに形成した。 導電性薄膜4の抵抗値はR_s = 5.0×10⁴Ω/□であった。

【0269】工程-d

以上の加工を施した基板を、図7に示す評価装置にセットし、真空容器15内を排気装置16により排気して2.7×10-6Paに達した後、素子電圧Vfを印加するための電源11により素子電極2.3の間にバルスを印加し、通電フォーミングを施した。フォーミングに用いた電圧波形は図5(b)に示されるものである。
【0270】本実施例では、T1=1msec.、T2=10msec.とし、三角波の波高値(フォーミング時のピーク電圧)は0.1Vステップで昇圧させフォーミング処理を行った。またフォーミング処理中は、同時に0.1Vの電圧でフォーミングパルスの休止中に抵抗測定用パルスを挿入して抵抗の測定を行った。フォーミングの終了は、この測定値が1MΩ以上になった時とし、電圧の印加を終了した。フォーミング終了時のパル

し、電圧の印加を終了した。フォーミング終了時のパル ス波高値は5.0Vであった。

【0271】工程-e

真空容器 1 5内に、アセトンを導入し分圧を 1. 3×1 0⁻³ Paとし、図6 (b) に示す矩形波パルスを印加して第1の活性化処理を行った。処理時間は 1 0分間である。パルス波高値は 1 4 V、パルス幅 T 1 = 1 0 0 μs ec.、パルス間隔 T 2 = 1 0 m s e c. である。【0272】工程 - f

アセトン分圧を1.3×10⁻¹Pa、水素も導入してそ 50 の分圧を13Paとした。パルス波高値を8Vから14 Vまで3.3mV/sec.で上昇させて第2の活性化 処理を施した。処理時間は120分間とした。その後、 アセトンと水素の導入を停止し、真空容器内の圧力を 1. 3×10-6Pa以下になるように排気した。

【0273】[比較例6] 実施例12の工程fでの活性 化処理において、水素を導入しなかった以外は、実施例 12と同様の工程を施した。

【0274】 [実施例13] 本実施例においては、図2 4の(a)(但し、溝8は存在しない)に示す構成の表 面伝導型電子放出素子を作成した。まず、実施例12と 10 同様に工程eまでを行った後、以下の工程fを施した。 【0275】工程一式。

メタンと水素を導入、メタン分圧: 6.7 Pa、水素分 圧130Paとし、実施例12と同様の活性化パルスを 印加し第2の活性化処理を行った。処理時間は120分 同とした。その後、メタン、アセトンを排気し、真空容 器内の圧力を1.3×10-6Pa以下となるように排気* *した。

【0276】 [実施例14] 本実施例においては、図2 4の(a)に示す構成の表面伝導型電子放出素子を作成 した。実施例13と同様な工程を施した。ただし、工程 fにおける第2の活性化処理の際、素子を200℃に加 熟して行った。

【0277】(電子放出特性)実施例12~14及び比 較例6の素子は2個づつ作成した。その内の各1個づつ を使い、電子放出特性の測定を、活性化処理の際と同じ パルス電圧を印加して測定した。素子とアノードの距離 はH=4mm、電位差はVa=1kVとした。測定開始 直後、1時間後、100時間後の特性は次の通りであっ た。耐放電特性も前述の場合と同じ要領で行ったので結 果をあわせて示す。

[0278] 【表8】

時間		0		1		00	耐放電特性
米子	If(mA)	le(μA)	lf(mA)	Ie(μA)	If(mA)	Ie(μλ)	(kV)
実監例12	1.0	0.5	0.7	0.3	0.5	0.2	4.5
比較例6	. 8.0	1.4	1.0	0.5	0.7	0.2	2.5
突旋例13	20	1.6	1.0	1.3	0.8	0.8	5.0
突旋例 14	1.6	1.8	1.5	1.6	1.1	1.2	6.0

【0279】(結晶性評価)電子放出特性評価に使用し なかった方の素子を用い、TEMによって格子像を観察 30 した。実施例12~14では図23と同様の構造が観察 されたが、比較例6ではカーボン膜のうち亀裂の外側の 部分には一部にしか格子像が見られなかった。この部分 は主にアモルファスカーボンなどから構成されているも のと推定される。

【0280】前述と同様にRaman分光分析を行っ た。P1ピークの半値幅は以下の通り。

[0281]

【表9】

素子	* 半値幅 (cm ')			
***	电影正传	龟裂换方		
実施例12	·" 120	150		
比較例8	160	800		
実施例13	110	140		
突施例14	90	130		

※【0282】 [実施例15] 本実施例の構成は図24の (a)に示したものと類似しているが、溝8は存在しな W. ..

【0285】工程-a

清浄化した石英ガラス製の基板1上に、素子電極の形状 に対応する開口部を有するパターンのホトレジスト(R D-2000N-41:日立化成社製)を形成し、真空 蒸着法により、厚さ5nmのTi、厚さ100nmのN iを順次堆積した。ホトレジストパターンを有機溶剤で 溶解し、Ni/Ti堆積膜の不要部分をリフトオフによ り除去して素子電極2、3を形成した。素子電極間隔し 40 =10μm、幅W=300μmである。

【0284】T程-b

電子放出部5を形成するための導電性薄膜4を所定の形 状にパターニングする。このため、厚さ50nmのCr 膜を真空蒸着法により堆積し、上記案子電極2.3と電 極間隙の一部を露出する閉口を有するようにパターニン グする。 開口の幅W'は100 μmとした。 その上にP dアミン錯体溶液(ccp4230: 奥野製薬(株) 製)をスピンナーを用いて塗布し、大気中300℃10 分間の加熱焼成処理を行った。これによりPdOの飲料

※50 子からなる導電性薄膜4が形成された。こうして形成さ

れた膜の厚さは12mmであった。

【0285】工程-c

Cr膜をウエットエッチングによって取り除き、導電性 薄膜4を所望のパターンに形成した。導電性薄膜4の抵抗値はR。=1.4×10⁴Ω/□であった。

【0286】工程-d

以上の加工を施した基板を、図7に示す評価装置にセットし、真空容器15内を排気装置16(ソープションポンプとイオンポンプ)により排気して2、7×10-6Paに達した後、業子電圧Vfを印加するための電源11 10により各業子電極2、3の間にパルスを印加し、通電フォーミングを施した。フォーミングに用いた電圧波形は図5(b)に示されるものである。

【0287】本実施例では、T1=1msec.、T2=10msec.とし、三角波の波高値(フォーミング時のピーク電圧)は0.1Vステップで昇圧させフォーミング処理を行った。またフォーミング処理中は、同時に0.1Vの電圧でフォーミングパルスの休止中に抵抗測定用パルスを挿入して抵抗の測定を行った。フォーミングの終了は、この測定値が1MΩ以上になった時とし、電圧の印加を終了した。フォーミング終了時のパルス波高値はいずれの素子も約7.0Vであった。

【0288】工程-e.

バリアブルリークバルブ17を調整して、アセトンを真空容器15内に導入する。アセトンの分圧は1.3×1 0^{-1} Paとした。

【0289】工程-f

図6(b)に示した矩形波パルスを印加する。 Vph=*

*18V、T1=100µsec.、T2=10mse c.とした。10分間経過したところでパルス印加を停止し、アセトン導入を中止し、真空容器内を排気する。 【0290】工程-8

42

マスフローコントローラー (不図示)を調整して、真空容器15内をメタン分圧130Pa、水素分圧1.3Paとする。再び、同様のパルスを印加する。120分間継続した後停止する。パルス印加停止時の素子電流は、If=2.5mAであった。。この後真空容器内を排気し、2.7×10-6Pa以下の圧力とする。

【0291】この後、実施例2の工程」と同様の安定化工程を施した。

【0292】 [実施例16] 本実施例においては、図24の(a)(但し、溝8は存在しない)に示す表面伝導型電子放出素子を作成した。まず、実施例15の工程fまでと同様な操作を行い、工程まで素子を200℃に加熱しながら同様の処理を行う。パルス印加停止時の素子電流は、1f=2.2mAであった。

【0293】この後、安定化工程を施した。

20 【0294】(電子放出特性評価)活性化に用いたのと同様のパルス電圧を印加し、Ie, Ifを測定した。素子とアノードの間隔は4mm、電位差は1kVに設定した。電子放出を100時間継続した後の値も同様に測定した。また、前述と同様な要領で耐放電特性もはかった。

【0295】

時間		0		100	
業子	If(aA)	le(μA)	lf(mA)	Ie(μA)	(kV)
突施例 15	1.4	14	1.2	- 1.0	6.0
实施例16	1.2	2.0	0.9	1.5	6.5

【0296】(結晶性評価)上記評価に使用しなかった 素子につき、TEMで電子放出部を観察したところ図2 3と同様の構成が見られた。

【0297】レーザーラマン分光分析装置により観察すると、前述の場合と同様2つのピークが観測された。P 401ピークの半値幅は次に示すとおりである。 急裂付近、外側ともグラファイトと思われるが、 急裂付近の方がより結晶性が高くなっている。

[0298]

【表11】

*	半值幅 (cm ⁻¹)		
素子	电裂近接	电影外侧	
夹准例15	↓.80 √	120	
実施例16	70	100	

【0299】 [実施例17] 本実施例の表面伝導型電子 放出素子の構成は図24の(b) に示したものと類似し ているが、溝8は存在しない。

【0300】 工程-a

清浄化した青板ガラス上に0.5μmの酸化シリコン膜をスパッタリング法により形成した基板1上に、素了電板の形状に対応する開口部を有するパターンのホトレジ50スト(RD-2000N-41;日立化成社製)を形成

し、真空蒸着法により、厚さ5nmのTi、厚さ100 nmのNiを順次堆積した。ホトレジストパターンを有 機溶剤で溶解し、Ni/Ti堆積膜の不要部分をリフト オフにより除去して、素子電極2、3を形成した。素子 電極間隔L=3μm、幅W=300μmである。

【0301】工程-b

電子放出部5を形成するための導電性薄膜4を所定の形 状にパターニングする。このため、厚さ50nmのCr 膜を真空蒸着法により堆積し、上記素子電極2.3と電 極間隙の一部を露出する開口を有するようにパターニン 10 グする。開口の幅W'は100µmとした。その上にP dアミン錯体溶液 (ccp4230; 奥野製薬 (株) 製)をスピンナーを用いて塗布し、大気中300℃10 分間の加熱焼成処理を行った。これによりPdOの微粒 子からなる導電性薄膜4が形成された。こうして形成さ れた膜の厚さは10 nmであった。

【0302】工程-c

Cr膜をウエットエッチングによって取り除き、導電性 薄膜4を所望のパターンに形成した。 導電性薄膜4の紙 抗値はR_s = 2. $0 \times 10^4 \Omega / \Box$ であった。

【0303】工程-d

以上の加工を施した基板を、図7に示す評価装置にセッ トし、真空容器15内を排気装置16(ソープションボ ンプとイオンポンプ) により排気して2. 7×10-6P aに達した後、素子電圧Vfを印加するための電源11 により各業子電極2,3の間にパルスを印加し、通電フ ォーミングを施した。フォーミングに用いた電圧波形は 図5(b)に示されるものである。

【0304】本実施例では、T1=1msec.、T2. =10msec. とし、三角波の波高値(フォーミング 30 時のピーク電圧)は0.1Vステップで昇圧させフォー ミング処理を行った。またフォーミング処理中は、同時 にO. 1 Vの電圧でフォーミングパルスの休止中に抵抗 測定用パルスを挿入して抵抗の測定を行った。フォーミ ングの終了は、この測定値が1MΩ以上になった時と · し、電圧の印加を終了した。フォーミング終了時のパル ス波高値はいずれの素子も5.0~5.1 Vであった。 【0305】工程-e

不図示のヒーターにより素子を400℃に加熱、真空容 印加しながらメタンと水素を交互に導入して活性化処理 を行った。メタンと水素の圧力はともに、1.3Paと なるように調整した。導入ガスの交代の時間間隔は、2 0秒とした。処理時間30分で厚さ約50 nmのグラフ ァイト膜が形成された。

【0306】[実施例18]本実施例の表面伝導型電子 放出素子の構成は図24の(b)に示したものと類似し ているが、但し、溝8は存在しない。

【0.307】工程-a

清浄化した青板ガラスに厚さ0.5μmの酸化シリコン 50 型電子放出素子を作成した。まず、実施例18と同様に

膜をスパッタリング法により形成した基板1上に、素子 電極の形状に対応する開口部を有するパターンのホトレ ジスト (RD-2000N-41:日立化成社製)を形 成し、真空蒸着法により、厚さ5nmのTi、厚さ10 OnmのNiを順次堆積した。ホトレジストパターンを 有機溶剤で溶解し、Ni/Ti堆積膜の不要部分をリフ トオフにより除去して、素子電極2,3を形成した。素 子電極間隔L=3 µm、幅W=300 µmである。

44

【0308】 工程-6

電子放出部5を形成するための導電性薄膜4を所定の形 状にパターニングする。このため、厚さ50nmのCr 膜を真空蒸着法により堆積し、上記素子電板2.3と電 極同除の一部を露出する開口を有するようにパターニン グする。 閉口の幅W'は100μmとした。 そのとにP dアミン錯体溶液 (ccp4230; 奥野製薬 (株) 製)をスピンナーを用いて塗布し、大気中300℃10 分間の加熱焼成処理を行った。これによりPdOの微粒 子からなる導電性薄膜4が形成された。こうして形成さ れた膜の厚さは10mmであった。

- 20 【0309】工程-c

Cェ膜をウエットエッチングによって取り除き、導電性 薄膜4を所望のパターンに形成した。 導電性薄膜4の紙 抗値はR。=2.0×10' Ω/口であった。

【0310】工程-d

以上の加工を施した基板を、図7に示す評価装置にセッ トし、真空容器15内を排気装置16 (ソープションボ ンプとイオンポンプ) により排気して2.7×10-6P aに達した後、素子電圧Vfを印加するための電源11 により各素子電極2,3の間にパルスを印加し、通電フ オーミングを飾した。フォーミングに用いた電圧波形は 図5(b)に示されるものである。

【0311】本実施例では、T1=1msec. T2 =10msec.とし、三角波の波高値(フォーミング・ 時のピーク電圧)は0.1Vステップで昇圧させフォー ミング処理を行った。またフォーミング処理中は、同時 に0.1Vの電圧でフォーミングパルスの休止中に抵抗; 測定用パルスを挿入して抵抗の測定を行った。フォーミニ ングの終了は、この測定値が1MΩ以上になった時と し、電圧の印加を終了した。フォーミング終了時のパル 器内部を一旦1.3×10℃ Paまで排気し、パルスを 40 ス波高値はいずれの素子も5.0~5.3Vであった。) 【0312】工程-e

> 真空容器内部を一旦1.3×10-1Paまで排気し、パニ ルスを印加しながらエチレンと水素を交互に導入して活っ 性化処理を行った。エチレンの圧力はO. 13Pa、水 1 素の圧力は13Paとなるように調整した。導入ガスの一 交代の時間間隔は、20秒とした。処理時間13分で厚 さ約30 n mのグラファイト膜が形成された。

> 【0313】 [実施例19] 本実施例においても、図2 4の(b)(但し、溝8は存在しない)に示す表面伝導。

工程dまで行い、ついで以下の工程eを行った。

【0314】工程-e

真空容器内部を一旦1.3×10-4Paまで排気し、パ ルスを印加しながら水素を導入、この工程中、水素はあ 雰囲気中に常時存在し、分圧は13Paとなるよう導入 量を調整した。同時に、エチレンを間欠的に導入、分圧 は0.13Paとなるように調整した。エチレン導入の オンーオフ切り替えのタイミングは20秒間隔とした。 処理時間30分で厚さ約50 nmのグラファイト膜が形* *成された。

【0315】(電子放出特性評価)真空容器内の圧力を 1. 3×10⁻¹ Paまで下げ、14 Vの矩形波パルスを 印加して、Ie, Ifを測定した。素子とアノードの間 隔は4mm、電位差は1kVに設定した。電子放出を1 00時間継続した後の値も同様に測定した。また、前述 と同様な要領で耐放電特性もはかった。

46

[0316]

【表12】

時間	0		100		副放電特性
業子	If(mA).	le(μA).	lf(nA)	le(μA)	(kV)
突旋例17	1.5	1.6	1.2	1.2	8.5
突施例18	1.0	2.0	0.8	1.5	6.0
突施例19	1.0	2.2	0.8	1.7	8.5

【0317】(結晶性評価)実施例15.16と同様に は次の通りである。

[0318]

【表13】

***	半値幅 (cm-1)		
亲子	电影近世	电影外部	
実施例17	50	80	
実施例18	60	95	
奥施例19	50	85	

【0319】 [実施例20、比較例7] 本実施例の表面 伝導型電子放出素子の構成は図26に示したものと類似 しているが、溝8は存在しない。

【0320】工程-a

清浄化した青板ガラスに厚さ0.5μmの酸化シリコン 膜をスパッタリング法により形成した基板1上に、妻子 電極の形状に対応する開口部を有するパターンのホトレ 成し、真空蒸着法により、厚さ5nmのTi、厚さ10 OnmのNiを順次堆積した。ホトレジストパターンを 有機溶剤で溶解し、Ni/Ti堆積膜の不要部分をリフ トオフにより除去して、素子電極2,3を形成した。素 子電極間隔L=10μm、幅W=300μmである。 【0321】工程-b

電了放出部5を形成するための導電性薄膜4を所定の形 状にパターニングする。このため、厚さ50nmのCr

膜を真空蒸着法により堆積し、上記素子電極2,3と電

※グする。 閉口の幅W'は100μmとした。 その上にP レーザーラマン分光分析装置による測定を行った。結果 20 dアミン錯体溶液(ccp4230; 奥野製薬(株) 製)をスピンナーを用いて塗布し、大気中300℃10 分間の加熱焼成処理を行った。これによりPdOの微粒 子からなる導電性薄膜4が形成された。こうして形成さ れた膜の厚さは12nmであった。

【0322】工程-c

Cェ膜をウエットエッチングによって取り除き、導電性 薄膜4を所望のパターンに形成した。 導電性薄膜4の抵 抗値はR。=1.5×10⁴ Ω/□であった。

【0323】工程-d

30 以上の加工を施した基板を、27に示す評価装置にセッ トレ、真空容器15内を排気装置16(ターボボンプと ロータリーボンプからなる) により排気して2. 7×1 O-3 Paに達した後、素子電圧Vfを印加するための電 源11により各素子電極2,3の間にパルスを印加し、 通電フォーミングを施した。フォーミングに用いた電圧 波形は図5(b)に示されるものである。

【0324】本実施例では、T1=1msec.、T2 =10mscc.とし、三角波の波高値(フォーミング 時のピーク電圧)は0.1Vステップで昇圧させフォー ジスト(RD-2000N-41;日立化成社製)を形 40 ミング処理を行った。またフォーミング処理中は、同時 に0.1Vの電圧でフォーミングパルスの休止中に抵抗 測定用パルスを挿入して抵抗の測定を行った。フォーミ ングの終了は、この測定値が1MΩ以上になった時と し、電圧の印加を終了した。フォーミング終了時のパル ス波高値はいずれの素子も約7.0Vであった。

【0325】工程-e

以下、一方の素子をA、他方をBと呼ぶ。素子A(実施・ 例20)には図6(a)に示す両極性の矩形波パルスを 印加して活性化を施した。パルス波高値は±18V、パ 極間隙の一部を露出する閉口を有するようにパターニン※50 ルス幅T1=100μsec.、パルス間隔T2=10 ▽ □ msec.とした。

【0326】素子B(比較例7)は図6(b)の単極性 矩形波パルスVph=18V、T1=100μse c・、T2=10msec.とした。素子とアノード電 極の距離は4mm、電位差は1kVとして、If, Ie を測定しながら活性化処理を行った。この時点で、真空 容器内の圧力は、2.0×10⁻³Paであった。Ie は、約30分で飽和したので、活性化処理を終了した。 【0327】(電子放出特性評価)排気装置をイオンポンプに切り替え、素子と真空容器を加熱しながら排気し て、真空容器内の圧力を1.3×10⁻⁴Paまで下げ、 18Vの矩形波パルスを印加して、Ie, Ifを測定した。この条件で100時間電子放出を続けた後、再度測 定し、特性の変化を調べた。

[0328]

【表14】

時間	1	D	1	00
术子	If(mA)	le(μA)	lf(aA)	le(μA)
実施例 20	1.0	0.9	0.7	0.5
比較例7	1.2	0.6	0.6	0.2

【0329】(結晶性評価)レーザーラマン分光分析装置による測定を行い、P1ピークの半値幅を亀裂付近及び外側において求めた。結果は次の通りである。

[0330].....

【表15】。

素子	半値幅 (cm 1) ///		
≛र	电影近傍	电影外侧	
実施例20	120	300	
比較例7	160	800	

【0331】 亀裂近傍では実施例の方が比較例よりグラファイト膜の結晶性が高いことがわかる。原因は、 亀裂の両側からグラファイトが成長するため、グラファイトの成長している場所でより強い電界がかかることが関係しているのではないかと推測している。

【0332】[実施例21]

清浄化した石英ガラス製の基板1上に、素子電極の形状に対応する開口部を有するパターンのホトレジスト(RD-2000N-41:日立化成社製)を形成し、真空蒸着法により、厚さ5nmのTi、厚さ100nmのNiを順次堆積した。ホトレジストパターンを有機溶剤で溶解し、Ni/Ti堆積膜の不要部分をリフトオフにより除去して、素子電極2.3を形成した。素子電極の間隔L=10μm 幅W=300μmである。

【0333】工程-b

厚さ50nmのCr膜を真空蒸着法により堆積し、上記素子電極2,3と電極間隙の一部を露出する開口を有するようにパターニングする。開口の幅、すなわち形成されるべき導電性薄膜の幅W'は100μmとした。その上にPdアミン錯体溶液(ccp4230; 奥野製薬(株)製)をスピンナーを用いて塗布し、大気中300℃10分間の加熱焼成処理を行った。これによりPdOの微粒子からなる導電性薄膜4が形成された。こうして形成された膜の厚さは12nmであった。

48

【0334】工程-c

Cr膜をウエットエッチングによって取り除き、導電性 薄膜4を所望のパターンに形成した。導電性薄膜4の抵 抗値は $Rs=1.5\times10^4~\Omega/\Box$ であった。

【0335】工程-d

以上の加工を施した基板を、図7に示す評価装置にセットし、真空容器15内を排気装置16(イオンボンア)により排気して2.7×10-6Paに達した後、素子電圧Vfを印加するための電源11により各素子電極2.3の間にパルスを印加し、通電フォーミングを施した。フォーミングに用いた電圧波形は図5(b)に示されるものである。

【0336】本実施例では、T1=1msec.、T2=10msec.とし、三角波の波高値(フォーミング時のピーク電圧)は0.1Vステップでアップさせフォーミング処理を行った。またフォーミング処理中は、同時に0.1Vの電圧でフォーミングパルスの休止中に抵抗選定用パルスを挿入して抵抗の測定を行った。フォーミングの終了は、この測定値が1MΩ以上になった時とし、電圧の印加を終了した。フォーミング終了時のパルス波高値はいずれの素子も約7.0Vであった。

【0337】工程-e

バリアブルリークバルブ17を開き液溜18からアセトンを導入する。四重極質量分析器 (不図示) により真空容器15内部のアセトン分圧を監視し、分圧が1.3×10-1Paとなるようにバルブを調整した。

【0338】工程-f

図6 (a) に示す両極性の矩形波パルスを印加した。パルス波高値はVph=V'ph=18V、パルス幅T1 40 =T1'=1msec.、パルス間隔T2=10msec.である。パルス印加を30分続けた後終了。終了時の素子電流はIf=1.8mAであった。

【0339】工程一g アセトンの導入を停止し、素子を250℃に加熱しなが ら真空容器内のアセトンを排気する。このとき真空容器 自体もヒーターにより加熱した。

1 を 関次性 積した。ホトレジストパターンを 有機溶剤で溶解し、Ni/Ti堆積膜の不要部分を リフトオフにより除去して、素子電極2,3を形成した。素子電極の間隔L=10μm、幅W=300μmである。 50 21に比べ速かったので、15でパルスの印加を停止

し、素子を250℃に加熱しながらアセトンを排気し た。このとき真空容器自体も加熱した。パルス印加終了 時の素子電流は、If=2.1mAであった。

【0341】 [比較例8] アセトンの分圧は実施例21 と同じく1.3×10-1Pa、活性化バルスは図6、

(b)に示す単極性矩形波パルスで波高値はVph=1 8 Vである。他の処理は実施例21と同様で、パルス印 加終了時の素子電流はIf=1.5mAであった。

【0342】 [比較例9] アセトンの分圧は実施例21 Vph=6.0Vとした。他の処理は実施例21と同様 で、パルス印加終了時の素子電流は1f=3.0mAで あった。この後、安定化工程を施した。

【0343】(特性評価)以上各実施例及び比較例から それぞれ1素子を選び、各々の電子放出特性を、引き統 き図7の装置で行った。真空容器15内の圧力は2.7* *×10-6Pa以下を維持し、素子加熱用ヒーターと真空 容器加熱用ヒーターをオフし、素子の温度が室温に戻っ てから評価した。

50

【0344】素子に印加した電圧は図6(b)に示した 単極性矩形波パルスで、波高値は18V、パルス幅T1 =100µsec.、パルス間隔T2=10msec. とした。素子とアノードの距離はH=4mm、電位差は Va=1kVとした。

【0345】次に、各素子の電子放出特性について、評 と同じく1.3×10⁻¹Pa、両極性パルスの波高値は 10 価開始直後及び100時間連続駆動後に測定した値を示 す。ただし比較例9は活性化パルスの印加終了後、排気 して評価開始した時点で、Ifが大きく減少し、Ieも 他の素子と比較して極端に小さかったので、それ以降の 評価を中止した。

[0346]

【表16】

,	/4A印加 終了時	評価開始当初		100時間経過後	
	If(mA)	lf(mA)	le(μλ)	If (mA)	le(µA)
実施例21	1.8	a. 1.0	1.2	0.7	0.7
実施例 22	2.1	1.2	1,5	1.0	1.1
比較例8	1.5	1.2	0.6	0.6	0.2
比較例9	3.0	0.8	0.1	_	_

【0347】(物性評価)

(Raman)上記各実施例・比較例の素子で上記特性 評価に用いなかった素子の中から、それぞれ一素子づつ 選び、カーボン膜の結晶性を調べるため、前述の場合と 同じ要領でRaman分光分析よる評価を行った。光源 30 には波長514.5nmのArレーザーを用いた。試料 表面でのレーザースポット径は、約1µmである。

【0348】上記Raman分光分析装置により、Ar レーザーのスポットを素子電極間隙の一方の端から他方 の端までをスキャンして、P1ピークの半値幅をスポッ トの位置の関数としてプロットする。このとき、実施例 21.22では、図21のように中央付近で半値幅の減 少が観測された。比較例8は、電極間隙の負極側では炭 素膜が僅かしか形成されていないためシグナルのレベル 近で半値幅が減少する様子が見られる。結果は医科の通 りである。なお、実施例21、比較例8において、P1 度、実施例21では2μm程度であった。

[0349] 【表17】

業子	半億幅 (cm-1) ,		
*1	电裂近傍	电影外侧	
実施例 21	110	300	
突施例 22	90	300	
比較例8	160	300	
比較例9	280	300	

【0350】(TEM)Raman分光分析により、実 施例の炭素膜は中央付近で結晶性が高くなっていること がわかったので、炭素膜の構造についてさらに詳細な情 が低いが、正極側では実施例と同様に測定され、中央付 40 報を得るため、透過電子顕微鏡(TEM)による観察を

【0351】実施例21、22では、電子放出部亀裂を 中心として、両側に炭素膜が形成されているが、亀裂内 部の炭素膜をみると導電性薄膜の端部に沿って、格子像 が観察され、グラファイトが形成されていることが分か った。結晶粒の大きさは数 n m程度であった。一方、角 裂からはずれた部分では、格子像はほとんど見られず、 不定形炭素などによって構成されているものと思われ

50 【0352】図26に実施例21の場合の炭素膜のグラー

ファイト化の状況を模式的に示した。電子放出部亀裂5 - の内部がグラファイト6、導電性薄膜上の炭素膜が不定 形炭素などにより構成されている。なお図ではグラファ イト膜同士の間の間隙は亀裂の中央にあるが、これは構 造を模式的に示したもので、実際の素子では亀裂の端に 近い場所に出来る場合もある。

【0353】実施例22では、亀裂の外側の導電性薄膜 上でも一部に格子像の観察される部分があり、グラファ イト化が広い範囲で進んでいることが分かった。

【0354】比較例8では、負極関の炭素膜は正極側に 10 比べて少ないが、正極側では、亀裂内の炭素膜に実施例 21と同様に格子像が観察された。比較例9では、全く 格子像の見られる部分はなく、炭素膜全体が不定形炭素 などで構成されていることがわかった。

【0355】また、いずれの素子においても、両種の炭 素膜の間(比較例9では、炭素膜と負極の間)で、基板 に溝8が出来ているのが観測されたが、実施例22では 他の例と比べ溝が深く形成されていることが観測され た。これは、この部分での電界が他に比べて大きいこ と、素子電流と電子放出量が大きいことにより、ラジカ 20 ルと基板の反応が促進された結果ではないかと推測す る.実施例21と22を比較してみると、ヵ=Ie/I fが実施例22の方が大きくなっており、この原因の一 つが、溝の形成により、電子放出部を挟む導電性薄膜の 両権の間でのリーク電流の経路が切断されることにある のではないかと推定される。従って、このような構造 は、電子放出効率の向上に効果があるものと考えられ 8. Production of the second

【0356】[実施例23]本実施例は、多数の図17 に示す表面伝導型電子放出素子を単純マトリクス配置し 30 た電子源の例である。

【0357】電子源の一部の平面図を図27に示す。ま た、図中のA A 断面図を図28に示す。

【0358】ここで1は基板、22はX方向配線(下配 線とも呼ぶ)、23はY方向配線(上配線とも呼ぶ)、 2,3は素子電極、4は電子放出部を含む薄膜、61は 層間絶録層、62は素子電極2と下配線22の電気的接 統のためのコンタクトホールである。

【0359】次に、製造方法を図29及び図30を使っ て工程順に従って具体的に説明する。尚、各工程A~H 40 は図29の(a)~(d)及び図30の(e)~(h)

【0360】 (工程A) 清浄化した青板ガラス上に厚さ O. 5μmのシリコン酸化膜をスパッタ法で形成した基 板1上に、真空蒸着法により、厚さ5nmのCr、厚さ 600nmのAuを順次積層した後、ホトレジスト(A Z1370 ヘキスト社製)をスピンナーにより回転塗 布し、ベークした後、ホトマスク像を露光、現像して、 **下配線22のレジストパターンを形成し、Au/Cr堆** 2を形成した。

【0361】 (工程B) 次に厚さ1. 0μmのシリコン 酸化膜からなる、層間絶縁層61をRFスパッタ法によ

. 52

【0362】(工程C)工程Bで堆積したシリコン酸化 膜にコンタクトホール62を形成するためのホトレジス トパターンを作り、これをマスクとして層間絶縁層61 をエッチングしてコンタクトホール62を形成した。エ ッチングはCF。とH2 ガスを用いたRIE (Reac tive lon Etching)法によった。

【0363】(工程D)その後、素子電極2と素子電極 間ギャップGとなるべきパターンをホトレジスト(RD -2000N-41・日立化成社製)で形成し、真空蒸 着法により、厚さ5nmのTi、厚さ100nmのNi を順次堆積した。ホトレジストパターンを有機溶剤で溶 解し、Ni/Ti堆積膜をリフトオフし、素子電極間隔 3μm、幅300μmの素子電極2, 3を形成した。

【0364】(工程E)素子電極2、3の上に上配線2 3のホトレジストパターンを形成した後、厚さ5nmの Ti、厚さ500nmのAuを順次真空蒸着により堆積 し、リフトオフにより不要の部分を除去して、所望の形 状の上配線23を形成した。

【0365】(工程F)次に、膜厚30nmのCr膜6 3を真空蒸着により堆積、導電性薄膜4の形状の開口部 を有するようにパターニングし、その上にPdアミン錯。 体溶液 (c:cp4230・奥野製薬 (株) 製) をスピン ナーにより回転塗布、300℃12分間の加熱焼成処理 を施してPdO倣粒子よりなる導電性薄膜4を形成し た。この膜の膜厚は70 nmであった。

【0366】(工程G) Cr膜63をエッチャントを用 いてウエットエッチングしてPdO微粒子よりなる導電 性薄膜4の不要部分とともに除去し、所望の形状の導電 性薄膜4を形成した。抵抗値はR。=4×10 ℃/□ 程度であった。

【0367】(工程H)コンタクトホール62部分以外 にレジストパターンを形成し、真空蒸着により厚さ5 n mのTi、厚さ500nmのAuを順次堆積した。リフ トオフにより不要な部分を除去することにより、コンタ クトホールを埋め込んだ。

【0368】この様にして作成した電子源を用いて画像 形成装置を構成した例を、図10及び図11を用いて説 明する。

【0369】電子源基板21をリアプレート31上に間 定した後、基板21の5mm上方に、フェースプレート 36(ガラス基板33の内面に蛍光膜34とメタルバッ ク35が形成されて構成される)を支持枠32を介して 配置し、フェースプレート36、支持枠32、リアプレ ート31の接合部にフリットガラスを塗布し、大気中あ るいは窒素雰囲気中で400℃ないし500℃で10分 **積膜をウエットエッチングして、所望の形状の下配線2 50 以上焼成することで封着した。またリアプレート31ベ**

の基板21の固定もフリットガラスで行った。図10において、24は電子放出素子、22,23はそれぞれX方向及びY方向の素子配線である。

【0370】蛍光膜34は、モノクロームの場合は蛍光体のみからなるが、本実施例では蛍光体はストライプ形状を採用し、先にブラックストライプを形成し、その間隙部に各色蛍光体を塗布し、蛍光膜34を作製した。ブラックストライプの材料として通常よく用いられている黒鉛を主成分とする材料を用いた。ガラス基板33に蛍光体を塗布する方法はスラリー法を用いた。

【0371】また、蛍光膜34の内面側には通常メタルバック35が設けられる。メタルバックは、蛍光膜作製後、蛍光膜の内面側表面の平滑化処理(通常フィルミングと呼ばれる)を行い、その後、A1を真空蒸着することで作製した。

【0372】フェースプレート36には、更に蛍光膜3 4の導電性を高めるため、蛍光膜34の外面側に透明電 極(不図示)が設けられる場合もあるが、本実施例で は、メタルバックのみで十分な導電性が得られたので省 略した。

【0373】前述の封着を行う際、カラーの場合は各色 蛍光体と電子放出素子とを対応させなくてはいけないた め、十分な位置合わせを行った。

【0374】以上のようにして完成したガラス容器内の雰囲気を排気管(図示せず)を通じ真空ボンプにて10 「Pa程度の真空度まで排気し、図31に示すように、 Y方向配線を共通結線して1ライン毎にフォーミング処理を行う。図中64はY方向配線23を共通結線した共通電極、65は電源、66は電流測定用抵抗、67は電流をモニクするためのオシロスコープである。

【0375】続いて、パネル内の圧力を2.7×10⁻³ Paとなるように調節し、Ie. Ifを測定しながらパルスを印加して活性化処理を行った。

【0376】続いて、パネル内を再度排気し圧力を1. 3×1.0⁻⁴Paとした後、水素ガスを導入し同様にパルスを印加する。

【0377】この後、排気装置をイオンボンプに切り替えて、パネル全体をヒーターにより加熱しながら、パネル内を排気し圧力を4.2×10-5Paまで下げた。

【0378】この後、マトリクス駆動により表示機能が 40 正常に働き、特性が安定していることを確認してから、不図示の排気管をガスパーナーで熱することで溶着し真 空容器を封じきった。

【0379】最後に封止後の真空度を維持するために、高周波加熱法でゲッター処理を行った。

【0380】以上のように完成した本発明の画像形成装置において、各電子放出素子には、容器外端子Dox1ないしDoxm、Doy1ないしDoynを通じ、走査信号及び変調信号を不図示の信号発生手段よりそれぞれ、印加することにより、電子放出させ、高圧端子Hv

を通じ、メタルバック35あるいは透明電極(不図示) に5.0kVの高圧を印加し、電子ビームを加速し、蛍 光膜34に衝突させ、励起・発光させることで画像を表示した。

54

【0381】なお、実施例23では、実施例1の表面伝 導型電子放出素子に対応する複数の電子放出素子を用い て電子源を構成したが、本発明の電子源及び画像形成装 置はこれに限定されるものではない。実施例1~22の いずれに対応する電子放出素子を用いても電子源を構成 し、さらにそれを用いて実施例23に対応する画像形成 装置を構成することが可能である。

【0382】図32は、実施例23の画像形成装置(ディスプレイパネル)に、例えばテレビジョン放送をはじめとする種々の画像情報源より提供される画像情報を表示できるように構成した表示装置の一例を示すための図である。図中70はディスプレイパネル、71はディスプレイパネルの駆動回路、72はディスプレイコントローラ、73はマルチプレクサ、74はデコーダ、75は入出力インターフェース回路、76はCPU、77は画像生成回路、78及び79及び80は画像メモリーインターフェース回路、81は画像入力インターフェース回路、82及び83はTV信号受信回路、84は入力部である。

【0383】尚、本表示装置は、例えばテレビジョン信号のように映像情報と音声情報の両方を含む信号を受信する場合には、当然映像の表示と同時に音声を再生するものであるが、本発明の特徴と直接関係しない音声情報の受信、分離、再生、処理、記憶等に関する回路やスピーカー等については説明を省略する。

30 【0384】以下、画像信号の流れに沿って各部の機能を説明する。

【0385】まず、TV信号受信回路83は、例えば電波や空間光通信等のような無線伝送系を用いて伝送されるTV信号を受信するための回路である。

【0386】受信するTV信号の方式は特に限られるものではなく、例えばNTSC方式、PAL方式、SECAM方式等、いずれの方式でもよい。また、これらより更に多数の走査線よりなるTV信号、例えばMUSE方式を初めとする所謂高品位TVは、大面積化や大画素数化に適した前記ディスプレイパネルの利点を生かすのに好適な信号源である。TV信号受信回路83で受信されたTV信号は、デコーダ74に出力される。

【0387】TV信号受信回路82は、例えば同軸ケーブルや光ファイバー等のような有線伝送系を用いて伝送されるTV信号を受信するための回路である。前記TV信号受信回路83と同様に、受信するTV信号の方式は特に限られるものではなく、また本回路で受信されたTV信号もデコーダ74に出力される。

【0388】画像入力インターフェース回路81は、例 50 えばTVカメラや画像読み取りスキャナーなどの画像入

力装置から供給される画像信号を取り込むための回路 で、取り込まれた画像信号はデコーダ74に出力される。

【0389】画像メモリーインターフェース回路80 は、ビデオテープレコーダー(以下VTRと略す)に記 使されている画像信号を取り込むための回路で、取り込 まれた画像信号はデコーダ74に出力される。

【0390】画像メモリーインターフェース回路79は、ビデオディスクに記憶されている画像信号を取り込むための回路で、取り込まれた画像信号はデコーダ74 10に出力される。

【0391】画像メモリーインターフェース回路78は、静止画ディスクのように、静止画像データを記憶している装置から画像信号を取り込むための回路で、取り込まれた静止画像データはデコーダ74に入力される。【0392】入出力インターフェース回路75は、本表示装置と、外部のコンピュータもしくはコンピュータネットワークもしくはプリンターなどの出力装置とを接続するための回路である。画像データや文字・図形情報の入出力を行うのは勿論のこと、場合によっては本表示装 20 置の備えるCPU76と外部との間で制御信号や数値データの入出力などを行うことも可能である。

【0393】画像生成回路77は、前記入出力インターフェース回路75を介して外部から入力される画像データや文字・図形情報や、あるいはCPU76より出力される画像データや文字・図形情報に基づき、表示用画像データを生成するための回路である。本回路の内部には、例えば画像データや文字・図形情報を蓄積するための書き換え可能メモリーや、文字コードに対応する画像パターンが記憶されている読み出し専用メモリーや、画 30 像処理を行うためのプロセッサー等を初めとして、画像の生成に必要な回路が組み込まれている。

【0394】本回路により生成された表示用画像データは、デコーダ74に出力されるが、場合によっては前記入出力インターフェース回路75を介して外部のコンピュータネットワークやプリンターに出力することも可能である。

【0395】CPU76は、主として本表示装置の動作 制御や、表示画像の生成や選択や頻集に関わる作業を行う。

【0396】例えば、マルチアレクサ73に制御信号を出力し、ディスプレイパネルに表示する画像信号を適宜選択したり租み合わせたりする。その際には表示する画像信号に応じてディスプレイパネルコントローラ72に対して制御信号を発生し、画面表示周波数や走査方法(例えばインターレースかノンインターレースか)や一画面の走査線の数など表示装置の動作を適宜制御する。また、前記画像生成回路77に対して画像データや文字・図形情報を直接出力したり、あるいは前記入出力インターフェース回路75を介して外部のコンピュータやメ 50

56 モリーをアクセスして画像データや文字・図形情報を入 力する。

【0397】尚、CPU76は、これ以外の目的の作業にも関わるものであってよい。例えば、パーソナルコンピュータやワードプロセッサ等のように、情報を生成したり処理する機能に直接関わってもよい。あるいは前述したように、入出力インターフェース回路75を介して外部のコンピュータネットワークと接続し、例えば数値計算等の作業を外部機器と協同して行ってもよい。

【0398】入力部84は、前記CPU76に使用者が 命令やプログラム、あるいはデータなどを入力するため のものであり、例えばキーボードやマウスの他、ジョイ スティック、バーコードリーダー、音声認識装置等の多 様な入力機器を用いることが可能である。

【0399】デコーダ74は、前記77ないし83より入力される種々の画像信号を3原色信号、又は輝度信号と1信号、Q信号に逆変換するための回路である。尚、図中に点線で示すように、デコーダ74は内部に画像メモリーを備えるのが望ましい。これは、例えばMUSE方式を初めとして、逆変換するに際して画像メモリーを必要とするようなテレビ信号を扱うためである。画像メモリーを備える事により、静止画の表示が容易になる。あるいは前記画像生成回路77及びCPU76と協問して、画像の間引き、補間、拡大、縮小、合成を初めとする画像処理や編集が容易になるという利点が生まれるからである。

【0400】マルチプレクサ73は、前記CPU76より入力される制御信号に基づき、表示画像を適宜選択するものである。即ち、マルチプレクサ73はデコーダ74から入力される逆変換された画像信号の内から所望の画像信号を選択して駆動回路71に出力する。その場合には、一画面表示時間内で画像信号を切り換えて選択することにより、所謂多画面テレビのように、一画面を複数の領域に分けて領域によって異なる画像を表示することも可能である。

【0401】ディスプレイパネルコントローラア2は、前記CPU76より入力される制御信号に基づき、駆動回路71の動作を制御するための回路である。

【0402】ディスプレイパネルの基本的な動作に関わるものとして、例えばディスプレイパネルの駆動用電源 (図示せず)の動作シーケンスを制御するための信号を駆動回路71に対して出力する。ディスプレイパネルの駆動方法に関わるものとして、例えば画面表示周波数や走査方法 (例えばインターレースかノンインターレースか)を制御するための信号を駆動回路71に対して出力する。また、場合によっては、表示画像の輝度やコントラストや色調やシャープネスといった画質の調整に関わる制御信号を駆動回路71に対して出力する場合もあ

【0403】駆動回路71は、ディスプレイパネル70

に印加する駆動信号を発生するための回路であり、前記 マルチプレクサ73から入力される画像信号と、前記デ ィスプレイパネルコントローラ72より入力される制御 信号に基づいて動作するものである。

【0404】以上、各部の機能を説明したが、図32に 例示した構成により、本表示装置においては多様な画像 情報源より入力される画像情報をディスプレイパネルフ 0に表示することが可能である。即ち、テレビジョン放 送を初めとする各種の画像信号は、デコーダ74におい て逆変換された後、マルチプレクサ73において適宜選 10 択され、駆動回路71に入力される。一方、デイスアレ イコントローラ72は、表示する画像信号に応じて駆動 回路71の動作を制御するための制御信号を発生する。 駆動回路71は、上記画像信号と制御信号に基づいてデ イスプレイパネルアのに駆動信号を印加する。これによ り、ディスプレイパネル70において画像が表示され る。これらの一連の動作は、CPU76により統括的に 制御される。

【0405】本画像形成装置においては、前記デコーダ 74に内蔵する画像メモリや、画像生成回路77及び情 20 報の中から選択したものを表示するだけでなく、表示す る画像情報に対して、例えば拡大、縮小、回転、移動、 エッジ強調、同引き、補間、色変換、画像の縦横比変換 等を初めとする画像処理や、合成、消去、接続、入れ換 え、嵌め込み等を初めとする画像編集を行うことも可能 である。また、本実施例の説明では特に触れなかった が、上記画像処理や画像編集と同様に、音声情報に関し ても処理や編集を行なうための専用回路を設けてもよ 14

【0406】従って、本表示装置は、テレビジョン放送 30 の表示機器、テレビ会議の端末機器、静止画像及び動画 像を扱う画像編集機器、コンピュータの端末機器、ワー ドプロセッサを初めとする事務用端末機器、ゲーム機な どの機能を一台で兼ね備えることが可能で、産業用ある いは民生用として極めて応用範囲が広い。

【0407】尚、図32は、表面伝導型電子放出素子を 電子ピーム源とするディスプレイパネルを用いた表示装 置の構成の一例を示したに過ぎず、本発明の画像形成装 置がこれのみに限定されるものでないことは言うまでも ない。

【0408】例えば図32の構成要素の内、使用目的上 必要のない機能に関わる回路は省いても差し支えない。 また、これとは逆に、使用目的によっては更に構成要素 を追加してもよい。例えば、本表示装置をテレビ電話機 として応用する場合には、テレビカメラ、音声マイク、 照明機、モデムを含む送受信回路等を構成要素に追加す るのが好適である。

【0409】なお、本実施例における活性化の方法は、 実施例1の表面伝導型電子放出素子に対応するものであ も良いことは言うまでもない。

【0410】 [実施例24] 本実施例は、はしご型配線 をした電子波及びそれを用いた、画像表示装置である。 図33は、以下の工程の一部を模式的に示したものであ る。以下、本実施例の製造方法について述べる。

【0411】工程-A

清浄化した青板ガラス上に厚さ0.5μmのシリコン酸 化膜をスパッタ法で形成した基板21 Fに、素子電極を 兼わる共通配線の形状の閉口を有するホトレジスト (R D-2000N-41・日立化成社製) パターンを形成 し、真空蒸着法により、厚さ5nmのTi、厚さ100 nmのNiを順次積層した。この後、ホトレジストパタ ーンを有機溶剤で溶解し、Ni/Ti堆積膜をリフトオ フして、素子電極を兼ねる共通配線26を形成した。電 極間距離はL=10μmとした。

【0412】工程-B

真空蒸着法により厚さ300nmのCr膜91を堆積 し、通常のフォトリソグラフィー技術により導電性薄膜 のパターンに相当する開口部92を形成する。その上に Pdアミン錯体溶液 (ccp4230・奥野製薬 (株) 製)をスピンナーにより回転塗布し、300℃12分間 の加熱焼成処理を施した。こうして形成された膜はPd Oを主成分とする導電性の微粒子膜で、厚さは7nm前 後であった。

【0413】工程-C

Crマスク91をウエットエッチングしてPdO膜の不 要部分とともに除去し、所望の形状にパターニングされ た導電性薄膜4を得た。この導電性薄膜の抵抗値はR。 =2×10 Ω/□程度であった。

【0414】工程-D

実施例23と同様にして表示パネルを形成した。図14 のように電子源基板21、リアプレート31、フェース プレート36とグリッド電極27を組み合わせ、外部に 容器外端子29、容器外グリッド電極端子30を接続し た。

【0415】以下、実施例23と同様にフォーミングエ 程、活性化工程、安定化工程を施した後、排気管(不図) 示)を溶着し封じきった。この後、高周波加熱によりゲ ッター処理を行った。

【0416】画像形成装置としての駆動の方法は実施例 40 23に示したものと同様である。

【0417】本実施例における活性化の方法は、実施例 1の表面伝導型電子放出素子に対応するものであるが、 実施例2~22のいずれに対応する方法を用いても良い ことは、実施例23と同様、言うまでもない。

[0418]

【発明の効果】以上説明したように、結晶性の良いグラ ファイト膜を電子放出部亀裂内に有する構成を取ること により、長時間の駆動に伴う電子放出特性の劣化を防止 るが、実施例2~22のいずれに対応する方法を用いて 50 することが出来、安定性が向上した。また、電子放出部

亀裂内のグラファイト膜が正極・負極の両方に形成され た構造とすることで、電子放出量が増大するとともに、 電子放出効率カーIe/Ifが一層向上する。

【0419】さらに、 亀裂内部のグラファイト膜以外に は実質的にカーボン膜を有しない構造、あるいは、盆裂 外部のカーボン膜も結晶性の良いグラファイトよりなる 構造とすることにより、駆動中に起こる放電現象を抑制 できる。

【0420】また、電子放出部の基板に溝を設けること により、リーク電流が減少し、電子放出効率の更なる向 10 模式図である。 上がなされる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の平面型表面伝導型電子放出素子の構成 を説明する模式図である。

【図2】Raman分光分析の結果の模式図である。

【図3】本発明の垂直型表面伝導型電子放出素子の構成 を説明する模式図である。

【図4】本発明の表面伝導型電子放出素子(平面型)の 製造プロセスを説明するための模式図である。

【図5】三角波パルス波形を示す模式図である。

【図6】矩形波パルス波形を示す模式図である。.

【図7】表面伝導型電子放出素子の電子放出特性を測定 する系の構成を示す模式図である。

【図8】表面伝導型電子放出素子の電子放出特性を説明 する模式図である。

【図9】マトリクス配線の電子源の構成を説明する模式 図である。

【図10】マトリクス配線の電子源を用いた画像形成装 置の構成を示す模式図である。

【図11】フェースプレートの構成を説明する模式図で 30

【図12】画像形成装置の駆動方法を説明する模式図で

【図13】はしご型配置の電子源の構成を説明する模式 図である。

【図14】はしご型配線の電子源を用いた画像形成装置 の構成を示す模式図である。

【図15】TEMによる格子像の観察結果を示す模式図 である。

【図16】TEMによるカプセル様グラファイトの観察 40 結果を示す模式図である。

【図17】実施例1の構成を示す模式図である。

【図18】実施例3の構成を示す模式図である。

【図19】比較例2の構成を示す模式図である。

【図20】電子源パネルを製造する装置の構成を示す模 式図である。

【図21】レーザーラマン分光分析装置による結晶性分 布の観察結果を説明する模式図である。

【図22】比較例5の構成を示す模式図である。

【図23】実施例8~11のグラファイト膜のTEMに 50 29 容器外端子

よる格子像の観察結果を示す模式図である。

【図24】(a)は実施例8,9の、(b)は実施例1 0の表面伝導型電子放出素子の構成を示す模式図であ

60

【図25】実施例11の表面伝導型電子放出素子の構成 を示す模式図である。

【図26】実施例21の表面伝導型電子放出素子の構成 を示す模式図である。

【図27】マトリクス配線の電子源の一部の構成を示す

【図28】図27のA-A' 断面の構造を示す模式図で

【図29】マトリクス配線の電子源の製造プロセスを説 明する図である。

【図30】マトリクス配線の電子源の製造プロセスを設 明する図である。

【図31】Y方向配線の「共通結線」の状態を説明する 模式図である。

【図32】画像形成装置を用いたシステムの構成を示す 20 ブロック図である。

【図33】はしご型配線の電子源の製造工程の一部を脱 明する模式図である。

【図34】従来の表面伝導型電子放出素子の構成を説明 する模式図である。

【符号の説明】

1 基板

2.3 素子電極

4 導電性薄膜

5 電子放出部亀裂

6 グラファイト膜

7 段さ形成部

8 溝

10 電流計

11 電源

12 電流計

13 高圧電源

14 アノード電極

15 真空容器

16 排気装置

17 バリアブルリークバルブ

18 液溜

21 電子源基板

22 X方向配線.

23 Y方向配線

24 表面伝導型電子放出素子

25 結線

26 共通配線

27 グリッド電極

28 電子通過孔

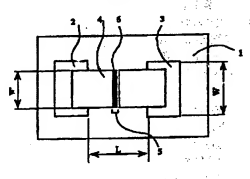
61

- 30 グリッド電極に接続された容器外端子
- 31 リアプレート
- 32 支持枠
- 33 ガラス基板
- 34 蛍光膜
- 35 メタルバック
- 36 フェースプレート
- 37 外囲器
- 38 黒色導電材
- 39 蛍光体
- 41 表示パネル
- 4.2 走查回路
- 43 制御回路
- 44 シフトレジスタ
- 45 ラインメモリ
- 46 同期信号分離回路
- 47 交調信号発生器
- 51 電子源パネル
- 52 駆動回路
- 53 第1の排気装置(超高真空用)
- 54 第2の排気装置(高真空用)
- 55 四重極質量分析器
- 56 マスフローコントローラー
- 61 層間絶縁層

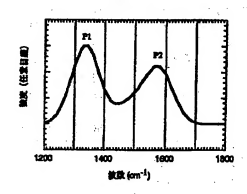
62 コンタクトホール

- 63 Cr マスク
- 64 共通電極
- 65 電源
- 66 電流測定用抵抗
- 67 オシロスコープ
- 70 ディスプレイパネル
- 71 駆動回路
- 72 ディスプレイコントローラ
- 10 73 マルチプレクサ
 - 74 デコーダ
 - 75 入出力インターフェース回路
 - 76 CPU
 - 77 画像生成回路
 - 78 画像メモリーインターフェース回路
 - 79 画像メモリーインターフェース回路
 - 80 画像メモリーインターフェース回路
 - 81 画像入力インターフェース回路
 - 82 TV信号受信回路
- 20 83 TV信号受信回路
 - 84 入力部
 - 91 Cr722
 - 92 開口

【図1】

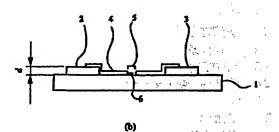


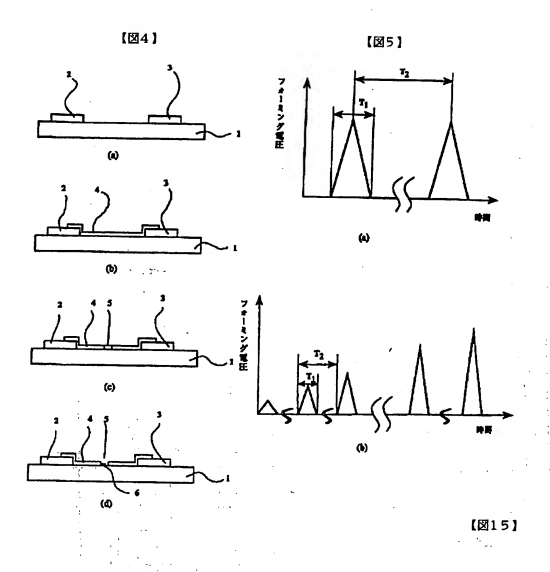
(a)

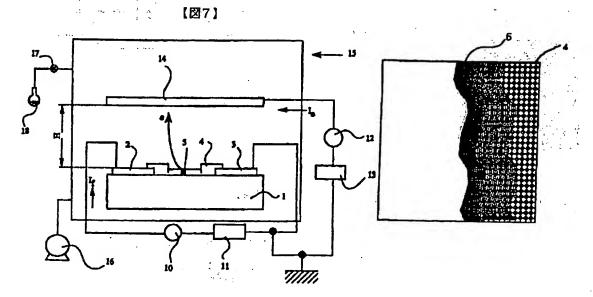


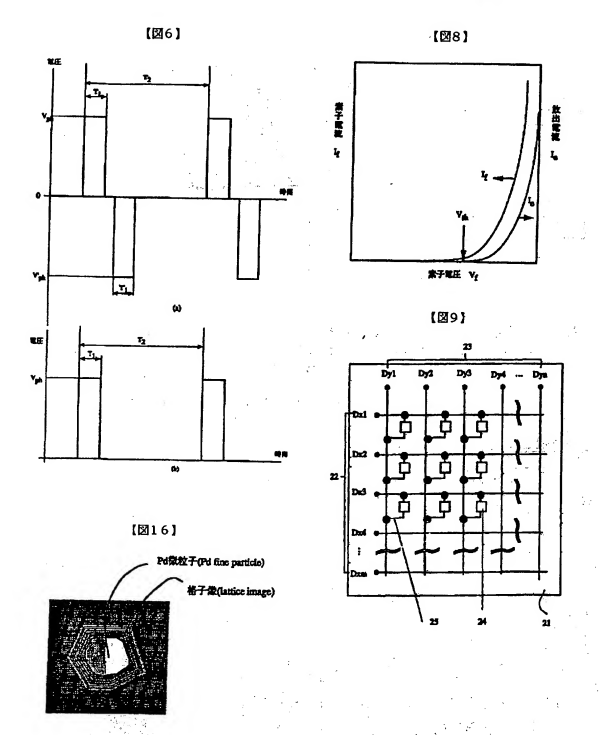
【図2】

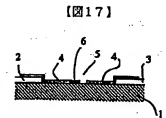
【図3】

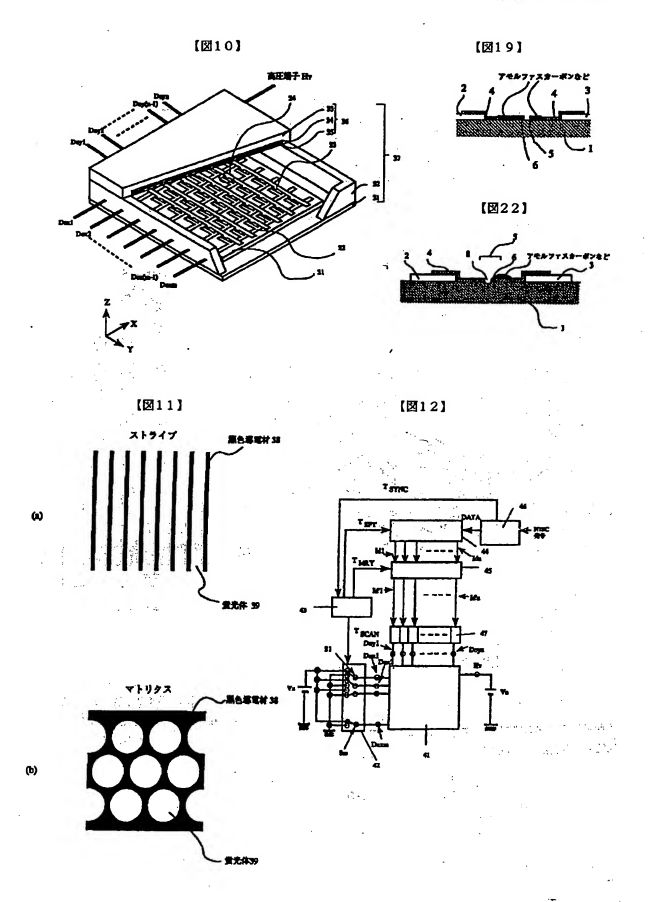


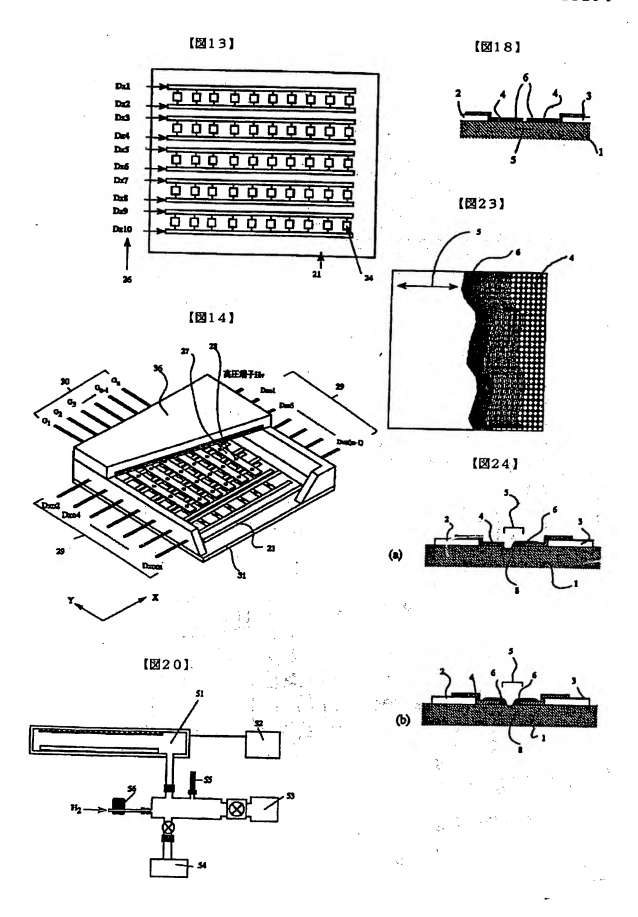


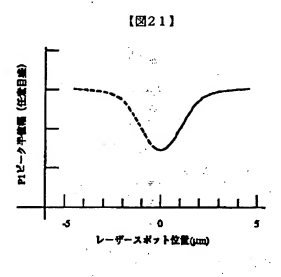


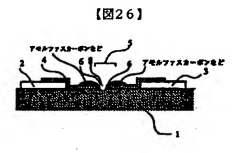




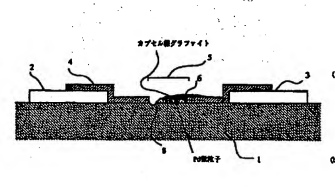


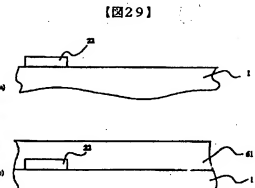


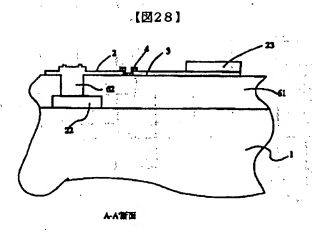


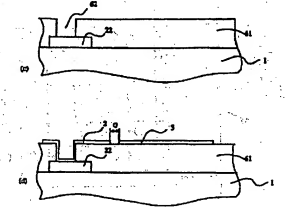


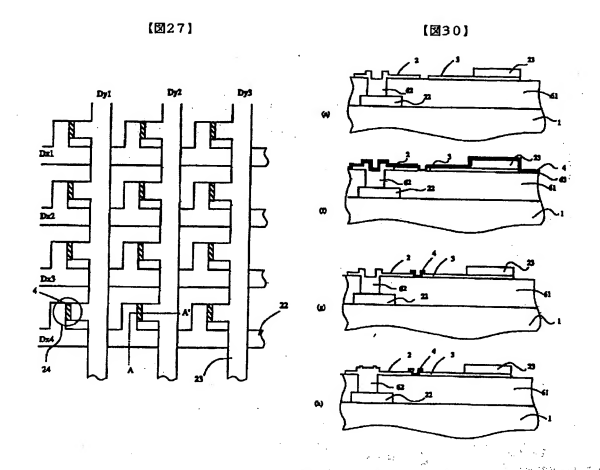
【図25】

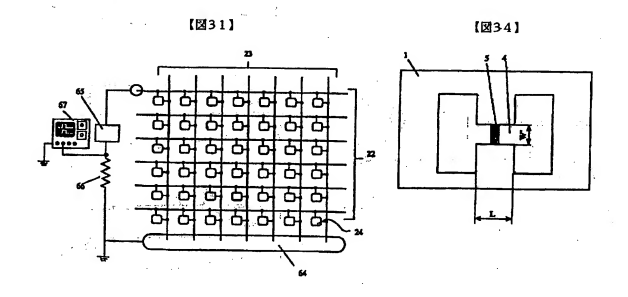




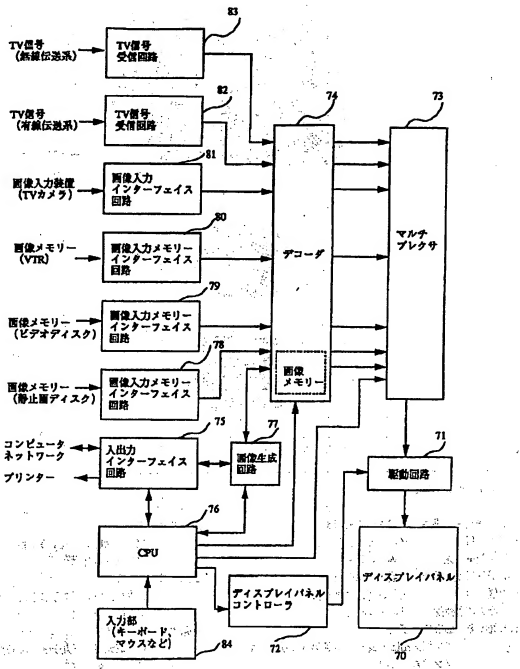








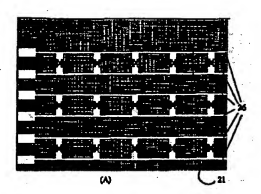
【図32】

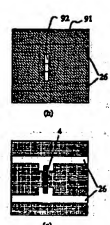


** ** *** **

S. C. W.

【図33】





フロントページの続き

(31) 使先権主張番号 特願平6-336713

(32)優先日

平6 (1994)12月26日

(33)優先権主張国

日本(JP)

(31) 優先権主張番号 特願平7-87758

(32)優先日 `

平7 (1995) 3月22日

(33)優先権主張国

日本 (JP)

(72) 発明者 山野辺 正人

東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キヤ ノン株式会社内

(72)発明者 大西 数一

東京都大田区下丸子3丁目30番2号

ノン株式会社内

(72)発明者 岸 文夫

東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キヤ

ノン株式会社内

(72)発明者 池田 外充

東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キヤ

ノン株式会社内

(72)発明者 宫崎 和也

東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キヤ

ノン株式会社内